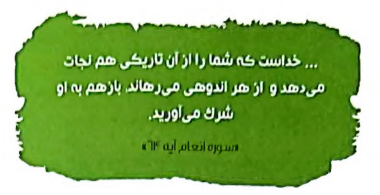




مدیریت تدوین: دکتر مادقشفائی حسینفرجی



سیب سبز پیوشیمی

ويرايش ١٤٠١



کپی کردن کتاب مصداق عینی دزدی است؛ استفاده از فایل کتاب مصداق عینی دزدی است؛ شما دزد نیستیدا

پس کتاب را کپی نکنید از فایلهای غیرقانونی استفاده نکنید و سارقین مجازی را معرفی کنید تا جامعه سالم بماند

مؤلف: محمدرضا بابایی کیا

مدیریت تدوین: دکتر صادق شفائی، حسین فرجی مؤسسه آموزشی دانش آموختگان تهران انتشارات طبیبانه بابایی کیا، محمدرضا، ۱۳۸۰-

بيوشيمي: ويرايش ١٣٠١/مولف محمدرضا بابايي كيا ؛ مديريت تدوين صادق شفائي، حسين فرجي ؛ عنوان و نام پدیدآور

[برای] موسسه آموزشی دانش آموختگان تهران.

مشخصات نشو تهران: طبیبانه، ۱۴۰۱.

۱۸۳*س:* مصور، جدول، نمودار؛ ۲۲ × ۲۹ سم. مشخصات ظاهري

فروست

شابک 944-544-49-4-51-1

وضعیت فهرست نویسی:

يادداشت عنوان دیکر: بیوشیمی (بر اساس منابع آزمون علوم پایه).

عنوان دیگر بيوشيمي (بر اساس منابع آزمون علوم پايه).

زیستشیمی پزشکی -- راهنمای آموزشی (عالی) موضوع

Medicine, Biochemic-Study and teaching (Higher)

زیستشیمی پزشکی -- آزمونها و تمرینها (عالی)

Medicine, Biochemic -- Examinations, questions, etc. (Higher)

پزشکی — علوم پایه — آزمونها و تمرینها (عالی)

Medical sciences - Examinations, questions, etc. (Higher)

شفایی، صادق، ۱۳۶۷ -شتاسه افزوده

Shafaei, Sadegh شناسه افزوده

فرجی، حسین، ۱۳۷۹-شناسه اقزوده

موسسه أموزشي دانش أموختگان تهران شناسه افزوده

RB11Y/A رده بندی کنگره 5141.10 رده بندی دیویی MTTT-1 شماره کتابشناسی ملی:

اطلاعاتر كوردكتابشناسي: فييا

سيب سبز بيوشيمي (بر اساس منابع أزمون علومپايه)

مؤلف: محمدرضا بابایی کیا

ناشر: نشر طبیبانه

چاپ: مجتمع چاپ و نشر پیشگامان

مدير توليد محتوا و صفحه آرايي: فاطمه عموتقي

صفحه آرایی: دیارتمان تولید محتوای پیشگامان (بهروز نقیزاده)

طراح جلد: دیارتمان طراحی و گرافیک پیشگامان (محمد رازه)

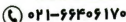
نوبت و سال چاپ: اول ۱۴۰۱

شمارگان: ۲۰۰۰ جلد

قیمت: ۱۷۰ هزار تومان

شایک: ۱-۶۱-۱۶-۲۲۹-۲۲۹







@ edutums.ir

O daneshamookhtegan

راههای تهیه کتابهای ما:

تهران، میدان انقلاب، خیابان کارگر جنوبی، بعد از خیابان روانمهر ،

بن بست سرود، پلاک ۲، واحد همکف



تمام حقوق مادی و معنوی این اثر برای ناشر محفوظ است. مطابق قانون اقدام به کیی کتاب به هر شکل (از جمله کپی کاغذی یا انتشار در فضای مجازی) شرعاً حرام و قانوناً جرم محسوب شده و حق پیگیری و شکایت در دادگاه برای ناشر محفوظ است.



بـرای خونـدن مقدمـه و دیـدن ویژگیهــای اختصاصــی ایــن درس، اینجــا رو اســکن کــن.

فهرست مطالب

نندها و ساختمان آنها
لليكوليز و گلوكونئوژنز
چرخهی اسید سیتریک (کربس)
کلیکوژنز و گلیکوژنولیز
مسير پنتوز فسفات
کسیداسیون بیولوژیک و زنجیرهی تنفسی
غشاهای بیولوژیک و انتقالات سلولی
آب و pH
سیدهای آمینه؛ ساختار و ویژگیها
پیوند پتیدی؛ ساختمان پروتئینها
محاسبهی pH ایزوالکتریک آمینواسیدها و بار الکتریکی پپتیدها
متابولیسم اسیدهای آمینه و بیماریهای مربوطه
متابولیسم اسیدهای آمینه و بیماریهای مربوطه
هموگلوبین و سایر پروتئینهای بدن
ييوسنتز هِم
كاتابوليسم هِم
طبقهبندی آنزیمها
معادلات كينتيك آنزيمها
تنظيم فعاليت آنزيمها و مهاركنندهها
آنزيم شناسي باليني
سيدهای چرب
اکسیداسیون اسیدهای چرب
بیوسنتز اسیدهای چرب
کتون بادیها
فسفوليپيدها
سفنگولیپیدها
يكوزانوئيدها
كلسترولكلسترول
١٠٢



بـرای خونــدن مقدمــه و دیــدن ویژگیهـــای اختصاصــی ایـــن درس، اینجــا رو اســکن کـــن.

فهرست مطالب

نوکلئوتیدها و اسیدهای نوکلئیک ساختار	۱۰۸
بیوسنتز و متابولیسم نوکلئوتیدهای پورینی و پیریمیدینینوکلئوتیدهای پورینی و پیریمیدینی	114
همانندسازی DNA	۱۲۱
رونویسی DNA	۱۲۶
بيوسنتز پروتئين	179
DNA - I A.	144
جهش، آسيب و ترميم DNA	11 1 .
كليات هورمون شناسي	186.
هورمونهای هیپوتالاموسی و هیپوفیزی	۱۳۸.
هورمونهای کور تیکوئیدی	189.
هورمونهای تیروئیدی	141
هورمونهای تنظیم کنندهی کلسیم	
انسولین و گلوکاگون	
هورمونهای جنسی	149
هورمونهای فُکُلی!	141
ويتامينها و كوآنزيمها	161.
مواد معدني	



ملامظ <i>ات</i>	تعرار سؤالات در آزمونهای دو سال المیر	نام میمت
letv	Y	قنرها و ساختمان آنها

اول باید روی ساختمان قندها مروری داشته باشیم.

قندها پلیالکلهایی (دارای چندین عاصل OH) هستند که یکی از عواصل الکلی آنها به عاصل کتونی یا آلدهیدی تبدیل شده است؛ قندهای دارای گروه کتونی را کتوز میگویند.

کربن نامتقارن (کربن کایرال): کربنی از قند است که به چهار گروه مختلف پیوند شده است؛ در ساختمان حلقوی قندها فقط یک کربن نامتقارن وجود دارد که همان کربن موجود در گروه عاملی قندهاست؛ این کربن در آلدوزها کربن شمارهی یک، و در کتوزها کربن شمارهی دو است.

پاسم ایزومری در قندها 🗝

همانطور که از دوران طفولیت در خاطر مبارکتان هست؛ ایزومر به مولکولهایی گویند که دارای فرمول شیمیایی یکسان و ساختار متفاوتند!

انواع ایزومری در قندها:

۱. ایزومری گروه عاملی:

که آلدوز: دارای گروه آلدهید مثل گلوکز و گلیسرآلدهید، ریبوز، آرابینوز، گزیلوز، گالاکتوز، مانوز.

کے کتوز: دارای گروه کتون مشل فروکتوز و دی هیدروکسی استون، اریترولوز، ریبولوز، گزیلولوز.

۲. ایزومری حلقه:

کے ساختمان پنج ضلعی کے ہے آن فورانوز می گویند؛ مثل فروکتوفورانوز یا گلوکوفورانوز

کے ساختمان ۶ ضلعی کے ہے آن پیرانوز میگویند؛ مثل فروکتوپیرانوز یا گلوکوپیرانوز

لب کلام اینه که یک عدد قند دوست داشتنی مثل گلوکز می تونه به دو شکل حلقوی بشه؛ یا ۶ ضلعی و یا ۵ ضلعی که به ترتیب گلوکوپیرانوز و گلوکوفورانوز خونده میشه که قطعاً این دو با هم ایزومرن.

پس گلوکز ۶ کربنی و الدوزی هست و جواب ب میشه.

🕥 ۱- کدامیک از قندهای ذیل ۶- کربنی و آلدوزی است؟ (ر*تران)پزشکی* ری ۹۲- می*ان(دورهی کشوری)* 🍱 فروکتوز

🖃 گلوکز

🗃 سدوهپتولوز

ويبوز الموز

مؤال ۱ پاسخ ب



است؟ (علوم پایه پزشکی- قطبی)

الله سلوبيوز
اله مالتوز
مانوز
مانوز
اله آميلوز

🕜 ۲- کدام یک از کر بوهیدراتهای زیر، مونوساکارید

ياسم

در مورد این سوال حتما این جدول رو خوب حفظ کن 🗝

	طبقەبندى	تعداد اتم کربن	فرمول
دی هیدروکسی استون	گليسر آلدئيد	۳ اتم کربن (تریوزها)	C ₃ H ₆ O ₃
اريترولوز	أريتروز	۴ اتم کربن (تتروزها)	C ₄ H ₈ O ₄
ريبولوز	ريبوز-گزيلوز-آرابيتوز	۵ اتم کربن (پنتوزها)	C ₅ H ₁₀ O ₅
فروكتوز	گلوكز-مانوز-گالاكتوز	۶ اتم کربن (هگزوزها)	C ₆ H ₁₂ O ₆
سدوهپتولوز	هپتوز	۷ اتم کربن (هپتوزها)	C ₇ H ₁₄ O ₇

تمام قندهایی که در این لیست قرار دارند مونوساکارید محسوب می شوند و جواب گزینه ج میشه.

۳. ایزومر نوری که شامل چهار نوع ایزومریسم است:

I- ايزومري L و D

بر اساس جهت قرار گرفتن عامل الکلی (OH) نسبت به آخرین کربن نامتقارن (L دورترین کربن نامتقارن از کربن گروه عاملی) در ساختمان خطی است. اگر OH در طرف راست باشد قند از نوع D و اگر در طرف چپ باشد، از نوع است.

- O H O H
 C C
 C C
 H-C-OH HO-C-H
 H-C-OH HO-C-H
 H-C-OH HO-C-H
 CH₂OH CH₂OH
 D-glucose L-glucose
- اینومر آینهای: در صورتی که دو قند تصویر آینهای یکدیگر باشند به آنها آنانتیومر می گویند. هر مولکول فقط یک ایزومر آینهای دارد. در واقع ایزومرهای L و D یک قند آنانتیومر یکدیگر نیز هستند و جواب سوال گزینه ب میشه.

III- اپیمری: اگر تنها تفاوت دو قند در نحوه ی قرارگیری یک گروه عاملی OH باشد، به آن دو قند اپیمر می گوییم. گالاکتوز اپیمر گلوکز در کربن شماره ۴ و مانوز اپیمر گلوکز در کربن شماره ۲ است.

مؤال ۲ ۳ پاخ ج ب

۳- چه نوع مونوساکاریدهایی آنانتیومر نامیده میشوند؟ (علوم پایه پزشکی و رندان پزشکی – قطبی)

موتوساکاریدهایی کـه فقـط در یـک کربـن اختـلاف دارنـد.

اینهای که تصویس آیینهای همدیگسر هسستند.

و مونوساکاریدهایی کمه تصویسر آبینمهای همدیگسر نیسستند.

مونوساکاربدهایی که فقط در گروه عاملی
 اختالاف دارند.

1
CHO
 1 CHO
 1 CHO

 1 CHO
 1 CHO

 1 CHO
 1 CHO

 1 CHO
 1 CHO

 1 CHO
 1 CHO

 1 CHO
 1 CHO

 1 CHO
 1 CHOH

 1 CHO
 1 CHOH

 1 CHO
 1 CHOH

 1 CHOH
 1 CHOH

 1 CHOH

IV - آنومسری: کمه با توجمه به محل قرارگیسری عامل OH نسبت به کربن نامتقارن در ساختار حلقوی به دو نوع آلفا و بتا تقسیم می شود. در نوع آلفا و بتا، عامل OH به ترتیب پاییس و بالای کربن نامتقارن قرار گرفته است.

ن کربوهیدرات چند ایزومر نوری دارد؟ ۲n = N

n: تعداد کربنهای نامتقارن در ساختار خطی.

در ساختمان خطی گلوکز، چهار کربن نامتقارن وجود دارد. n = N , n = N ولی در حالت حلقه گلوکز پنج کربن نامتقارن خواهد داشت.

اسم اگر هنگام تشکیل یک قند دی ساکارید یا پلی ساکارید کربن های آنومری مونومرها با هم جفت بشوند و پیوند گلیکوزیدی تشکیل دهند به نحوی که ساختار نهایی بدون کربن نامتقارن باشد، می گوییم قند ما غیر احیاکننده است، البته ناگفته نماند که اغلب مونوساکاریدها مثلاً مانوز یا فوکوز احیاکننده هستند.

ساکاروز (سوکروز، شکر، قند مصرفی) دیساکاریدی است که از ترکیب یک گلوگز و یک فروکتوز ایجاد می شود.

پیوند بین دو مونوم رساکاروز بین کربن شماره ی یک گلوکز و کربن شماره ی پیوند بین دو مونوم رساکاروز بین کربن شماره ی یک گلوکز و کربن شماره دو فروکتوز ایجاد می شود و غیر احیاکننده است. همچنین در ترههالوز اتصال دو مولکول گلوکز بین کربن شماره ی یک $(1 \leftarrow 1)$ آنها است و لذا ترکیبی غیر احیاکننده است و جواب گزینه الف میشه.

۴ است؟ (علوم پایه رندان پزشکی - قطبی)

💯 لاكتوز

🚅 ساکاروز

🗗 تره هالوز

اینولین 🗗

*	سؤال
الف	ياسخ

🕥 ۵- از ترکیب یک مولکول گالاکتوز و گلوکز با پیوند ۱-۴ β کدام دی ساکارید ساخته میشود؟ (علوم،پایه رندان بزشكى - قطبى)

🖃 لاكتوز

🕮 ساكاروز

الم مالتوز

الم سلوبيوز

🕝 ۶- کدام یک از مونوساکاریدهای زیر در کربن شعارهی ۴. اییمرگلوکز است؟ (علوم پایه پزشکی و رندان بزشكى- قطبى)

🖃 فروكتوز

🕮 آرابينوز

عانوز

الم كالاكتوز

🕝 ۷- کدام یک از میوارد زیبر نشبان دهنیدهی موتاروتاسيون گلوكــز اســت؟ (علوم پايه پزشكى و رندان يزشكي - قطبي)

🕮 تبدیل گلوکز به مانوز

🖼 تبدیل D- گلوکز به L- گلوکز

🗃 تبدیل گلوکوپیرانور به گلوکوفورانوز

🗗 تبدیل α- گلوکز به β- گلوکز

اسا در مالتوز پیوند گلیکوزیدی بین کربن شمارهی ۱ گلوکز و ۴ گلوکز دیگر(۴→۴) است؛ در لاکتوز (قند شیر) نیز پیوند گلیکوزیدی بین کربن شـمارهی یـک۱ گالاکتـوز و کربـن شـماره چهـار گلوکـز (۴→۴) اسـت. پـس ایـن دو دی ساکاریدی احیا کننده هستند و جواب گزینه ب میشه. سلوبیوز هم پیوندی مشابه با لاکتوز دارد پس ان هم احیا کننده محسوب می شود.

اپیمر چی بود؟ ایزومرهایی که از نظر جهتگیری فضایی گروه OH بر روی یک اتم کربن قند تفاوت دارند. مهمترین اپیمرای گلوکز: مانوز اپیمر در کربن شماره ۲ (رمزش میشه مانتو)

گالاکتوز اپیمر در کربن شماره ۴ (رمزش میشه گچ) و جواب گزینه د میشه.

ست بدانید که موتاروتاسیون (قابلیت ایجاد ایزومرهای آلفا و بتا) در ترکیباتی کے کربن آنومبر آنھا آزاد نیست (غیبر احیاکنندہ) دیدہ نمیشود، چرا که موتاروتاسیون مخصوص کربن آنومری است و جالب تر آن است که سادهترین قندی که فاقد کربن کایرال (نامتقارن) است، دی هیدرور کسی استن نام دارد. پس جواب گزینه د میشه.

گلوکز و گالاکتوز مُنومرهای لاکتوز هستند. سوکروز نیز حاوی گلوکز و فروکتوز است.

الله بلی ساکاریدها را اصولاً به دو دسته تقسیم می کنند:

🕭 هوموپلی ساکاریدها: کـه پلی مرهایـی از یـک نـوع قنـد سـاده هسـتند؛ دو نـوع ذخیرهای و ساختمانی دارند. ذخیرهای ها شامل گلیکوژن، اینولین، نشاسته و ساختمانیها شامل سلولز و کیتین هستند. کیتین یک پلیساکارید ساختمانی است که در اسکلت خارجی سخت پوستان، حشرات و قارچهای خوراکی یافت می شود و از واحدهای N – استیل D – گلو کر آمین به شکل (+61) و بی شاخه تشکیل شده است. گلیکوژن، نشاسته و سلولز هر سه هوموپلیساکاریدهایی از جنس گلوکز هستند در حالی که اینولین هوموپلیساکارید با واحد فروکتوز است و جواب گزینه الف می شود.

🔂 ۸- در اثر هیدرولیز کدامیک از کربوهیدراتهای زير، فقط يک نوع مونوساكاريد ايجاد مىشود؟ (علوم بايه رندان پزشکی و پزشکی- قطبی)

النولين النولين

میارین

🔁 كندروئيتين سولفات

اسید هیالورونیک

٨	٧	9	۵	سؤال
الف	٥	3	J	مر



پاسع هتروپلیساکاریدها (موکوپلیساکاریدها): پلیمرهایی از بیش از یک نوع قند هستند و در ساختار پروتئوگلیکانها (پروتئین+ هتروپلیساکاریدها) دیده میشوند، در جدول زیر مهمترین هتروپلیساکاریدها رو میتونی ببینی

واحد تشكيل دهنده	کاربود در بدن	نام پلیمر مرکب
N-استيل گلوكز أمين _اسيد	مایع زجاجیه و مایع	Z . 11 1
گلوکورونیک	مفصلی	اسید هیالورونیک
N-استيل گالاكتوز آمين – اسيد	دادن قدرت کششی به	كندروئيتين سولفات
گلو کورونیک	غضروف تاندون عروق	(فراوان ترین در بدن)
N-استيل گلوكزأمين سولفاته-		- 1:1 .1:1 <
كالاكتوز	غضروف	كراتان سولفات
N-استيل گالاكتوز آمين	پوست، عروق خونی،	- III IH
سولفاته – اسید ایدورونیک سولفاته	دریچههای قلب	درماتان سولفات
	یک جزء داخل سلولی	1. 10
N-استيل گلوكز أمين٢وع	ماستسلها	هپارین (استفاده به
دىسولفات _ اسيد ايدورونيک		عنوان داروی ضد انعقاد)
	(نوعی گلبول سفید)	

پس جواب گزینه ج میشه.

این جدول سوال ۹ یکی از پرنکته ترین بخش ها محسوب میشه و باید نکات خاصش رو بلد باشی:

مثلا بدونی که کراتان سولفات تنها موردی هست که اورونیک اسید نداره یا مثلا -N استیل گالاکتوزآمین مربوط میشه به کندروئیتین سولفات و جواب سوال گزینه ب میشه .

ستند آمیلوز (نشاسته)، گلیکوژن و مالتوز همگی دارای پیوندهای ۴- هستند که توسط آنزیمهای آلف آمیلاز تجزیه می شوند. ولی سلولز و کیتین دارای پیوندهای ۴- است.

کھ دکستران یک پلیساکارید از منومرهای گلوکز است که توسط باکتریها بر روی دندان از هیدرولیز ناقص نشاسته ساخته میشود.

کھ اینولیـن از واحدهـای فروکتـوز بـا پیونـد ۲→11 سـاخته شـده، بنابرایـن یـک نـوع فروکتـوزان اسـت و جـواب گزینـه ج اسـت.

۹ - کــدام ترکیــب یــک موکــو پلیســاکارید
 اســت؟ (علوم پایه پزشکی - قطبی)
 الله اینولین

N- استيل گلوكوز آمين

الله مبارين

📶 آمیلوپکتین

۱۰ - در ساختمان کدام یک از موکوپلی ساکاریدهای ذیـل ۸ - اسـتیل گالاکتوز آمیـن وجـود دارد؟ (یزشکی

🖾 هبارين

🔁 كندروئيتين سولفات

فررار ۹۸- میان رورهی کشوری)

اسید هیالورونیک

ع كيتين

۱۱- کدام یک از ترکیبات زیر پلی مر گلوکز
 نیست؟ (علوم پایه پزشکی و «ندان پزشکی - قطبی)

🖭 گليکوژن

🔁 آمیلوز

اینولین 🗷

🔼 د کستران

11	1.	9	سؤال
3	ب	3	بينغ

18/03/

۱۷ - در ساختمان کدام یک از گلیکوزآمینوگلیکانهای و زیر اسیداورونیک وجود ندارد؟ (علوم پایه پزشکی و رئران پزشکی - قطبی)

- 💯 هیالورونیک اسید
- 🖼 كندر وليتين سولفات
 - 🖼 کراتان سولفات
 - 🖼 هپاران سولفات

کاو کورونیک اسیدها در دفع مواد زائد بدن در حالت کنژوگه نقش دارند.
گلو کورونیک اسیدها در دفع مواد زائد بدن در حالت کنژوگه نقش دارند.
سیالیک اسید یک مولکول قندی است که در ساختار خود دارای مانوز امین است
و به عنوان بخشی از زنجیره ی کربوهیدراتی گلیکوپروتئین ها به پروتئین وصل
می شود و نقش های مهمی در بدن ایفا می کند فرمول این ماده عبارتست از:

N-استیل نورامینیک اسید (نورامینیک اسید، کربوهیدراتی ۹ کربنه است).
کراتان سولفات رو هم که گفته بودیم توی سوال ۹ هم بود؛ بدونید اورونیک

اکسیداسیون قندها را یاد بگیریم:

نداره و جواب گزینه ج میشه.

اکسیداسیون گروه آلدهیدی ←ایجاد آلدونیکاسید. مثال [©] تبدیل گلوکرز به گلوکونیکاسید

اکسیداسیون عامل الکلی نوع اول(C6) → ایجاد اورونیک اسید. مثال [¬] تبدیل گلوکز به گلوکورونیک اسید پس جواب گزینه ج میشه.

اکسیداسیون همزمان گروه آلدهیدی و گروه الکلی ← ایجاد آلداریک اسید مثال [→] تبدیل گلوکز به گلوکاریک اسید (ساخاریک اسید).

۱۳- گلوکورونیک از اکسیداسیون کدام کربن گلوکز بهدست می آید؟ (علوم،پایه پزشکی و رندان پزشکی- قطبی)

- 🖅 کرین ۱
- 🖼 کربن ۲
- 🔯 کربن ۶
- 🗺 کرین ۵

۱۴- سوربیتول از احیای کدام قند حاصل می شود؟ (علوم پایه رنوان پزشکی و پزشکی - قطبی) استان فروکتوز استان فروکتوز

🔝 گالاکتوز 📉 ريبوز

و فروکتوز، سوربیتول و حاصل احیای گالاکتوز، گالاکتیتول است پس جواب گزینه ب هست. همچنین یادمان باشد که فوکوز قند د اکسی شده (احیا شده) در کربن شماره ی ۶ گالاکتوز و دی اکسی ریبوز قند احیا شده ی ریبوز در کربن شماره ی ۶ گالاکتوز و دی اکسی ریبوز قند احیا شده ی ریبوز در کربن شماره ی ۲ است.

اسید الکلی نوع اول به دست میاد. همونطور که تو جدول هتروپلیساکاریدها در گروه الکلی نوع اول به دست میاد. همونطور که تو جدول هتروپلیساکاریدها در پاسخ سوال ۹ دیدید، از پایه ثابتهای حاضر در ساختار گلوکزآمینوگلیکانهاست. به همراه بعضی دوستانش مثل سولفوریک اسید، گلایسین و گلوتانیون با برخی مواد کنژوگه میشه و در دفع برخی متابولیتها و سمزدایی کبد نقش داره. فقط مونده بود تو دفع بیلیروبین دخالت نکنه که کرد!

پس و همه چی دخالت داره به جز پنتوز فسفات و جواب میشه گزینه ب.

۱۵ - تمامی گزینه ها در خصوص اسید گلو کورونیک صحیح هستند، به غیر از (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی - قطبی)

- 🕮 حاصل اكسيداسيون گروه الكلي نوع اول است.
- در ساختمان گلیکوز آمینو گلیکانهامشاهده می شود.
 - 🗺 در مسیر پنتوز فسفات تولید میشود.
 - 🖾 در دفع بیلیروبین نقش دارد.

10	14	١٣	14	سؤال
ب	ب	2	٤	پىخ



راسم ترکیب گلوکوژنیک یعنی قندساز. یعنی اگر روی آن تغییراتی اعمال بشود در مسیر گلوکونئوژنز می تواند گلوکز تولید کند. ترکیبات قندساز را بشناسیم:

🖢 تمام واسطههای سیکل کربس

🖞 تمام واسطههای گلیکولیز

🖔 تمام آمینواسیدها بهجز لوسین و لیزین که کتوژنیک هستند.

اما یادمان باشد که: اسیدچرب زوج کربن هیچوقت خاصیت گلوکوژنیک ندارد

و جـواب گزینـه ج میشـود.

کے فومارات از متابولیسم تیروزین که یک اسید آمینه گلوکوژنیک است، ایجاد میشود.

کھ گلیسرول و آلانین هم گلوکوژنیک هستند.

چندتا سوال اخر رو هم دوره کنیم:

این هم یک نوع سوال غیر مستقیم دیگه از اون جدول سوال ۹ هست. حتما خوب یادبگیرش:

در مورد گلیکوپروتئینها این نکته رو بدون که دسته خیلی گستردهای از مواد رو شامل می شوند بیشتر پروتئینهای پلاستما به جز البومین و گروههای خونی روی غشاهای گلبول قرمنز و گلیکوفورین داخل گلبولها و ترانسفرین و سرولوپلاستمین حامل به ترتیب اهن و مس را شامل می شوند.

در مورد سوال اینطوری میشه گفت که سه گزینه دیگر رو قبلا به عنوان هوموپلی ساکارید در سوال ۹ خونده بودیم و جواب گزینه ج میشد.

پست اینم دیگ تو جدول سوال ۹ مستقیم هست؛ گلیکوز امینو گلیکانی که توی مفصل فراوان پیدا میشه هیالورونیک اسید هست. پس جوابش د میشه.

الله بيا يه چندتا قند مهم رو دوره كنيم

قندهای آلدوز معروف گلیسرآلدئید (۳ کربنه)، اریتروز (۴ کربنه)، آرابینوز (۵ کربنه)، آرابینوز (۵ کربنه)، گلوکز (۶ کربنه)، گلوکز (۶ کربنه)، گلوکز (۶ کربنه)، گالاکتوز (۶ کربنه)، مانوز (۶ کربنه)، هپتوز (۷ کربنه).

قندهای کتوز معروف حدی هیدروکسی استون (۳ کربنه)، اریترولوز (۴ کربنه)، ریبولوز (۵ کربنه)، فروکتوز (۶ کربنه)، هپتولوز (۷ کربنه).

پس جواب گزینه ج میشه.

۱۶- از همه ی ترکیبات زیسر قند (گلوکسز) به و وجدود می آید، بهجز، (علوم پایه پزشکی - قطبی)

- اسید فوماریک اسید
 کلیسرول
- - ---

🖼 آلانين

۱۷- کسدام ترکیسب زیسر یسک گلیکوپرونشیسن اسست؟ (علومهایه رندان پزشکی فسرداد ۱۴۰۰- میسان دوره کشوری)

- 🖾 هيارين
- 🖼 میالورونیک اسید
 - کلاژن کلاژن
- 🖼 درماتان سولفات

۱۸ - کدام بیک از گلیکوز آمینو گلیکان های زیسر از مهم تریین اجزای تشکیل دهنده مایع مفصلی به شمار می رود؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۹۹ - کشوری)

الت

- 🔛 درماتان سولفات
 - 🛂 هپارين
- 🛂 هیالورونیک اسید

19 - کـدام قنـد یـک کتوپنتـوز اسـت؟ (علوم)پایه پزشکی- قطبی)

💷 اريترولوز 🖼 گزيلوز

🖼 اریتروز

🖼 ريبولوز

19	14	17	18	سؤال
3	٥	3	٤	پىخ



🐞 کدام قند در محیط آبی pH=۷ به صورت حلقوی دیده نمیشود؟

جواب: گليسر ألدئيد ⊷

نكته: قندهاي زير ينج كربن نمي تونن ساختار حلقوي داشته باشن.

🐞 تعداد کربن های نامتقارن در کدامیک از ترکیبات زیر نسبت به بقیه کمتر است؟

۴. فروکتوز 🗝

۲. گالاکتوز ۳. مانوز

برای محاسبه ی تعداد کربن نامتقارن باید تعداد کربن در ساختار هر قند (N) و چندتا فرمول ساده رو بدونی 🗝

تعداد کربن نامتقارن در ▽ آلـ دوز حلقـوی: ۱=۱۸ آلـ دوز خطـی و کتـوز حلقـوی: an-Y=N کتوز خطی: n-۳=N . پس تعداد کربن نامتقان در فروکتوز ۴ (۲-۶) و در مانوز و گلوکز و گالاکتوز ۵ تاست (۱-۶).

کے مغیز وابستگی خیلی زیادی به گلوکنز دارہ و کتون بادی رو تا وقتی که خیلی گير نباشه قبول نمي كنه.

🗘 برو ایلیکیشن طبیبانه تست تمرینی بزن!

بالمظان	عديد حوالات ور الرون على ور سال المير	نام سيدت
فیلی موم	IP	کلیکولیز و کلوکونثوژنز

گلیکولیز و گلوکونئوژنز دو مسیر مکمل و معکوس هم در متابولیسم گلوکز هستند که لازم است قبل از هرچیز با آنها آشنا شویم. نمودار زير رو چند بار بخون:

این واکنشها رو حتما خوب یاد بگیر.

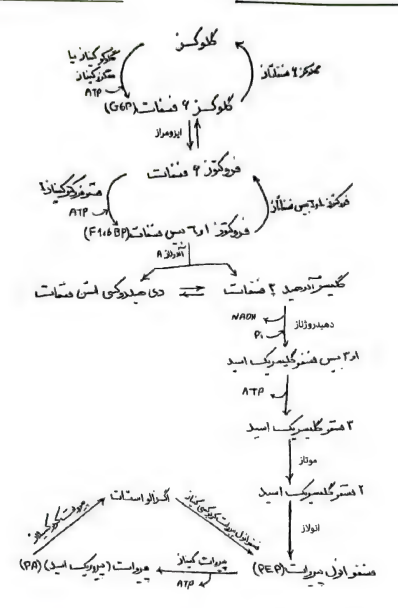
به جز سه تا آنزیم بقیه آنزیمها به صورت دوطرفه واکنشها رو انجام میدهند: هگزوکیناز و فسفوفروکتوکیناز و پیروات کیناز

واكنش عكس دوانزيم اول توسط فسفاتازها دريك مرحله انجام مىشوند ولى واكنش عكس انزيم پيرووات كيناز در دومرحله و براى توليد فسفوانول پیرروات انجام می شود و دلیل دو مرحله بودن أن اختلاف انرژی زیاد دو سطح انرژی در واکنش می باشد.

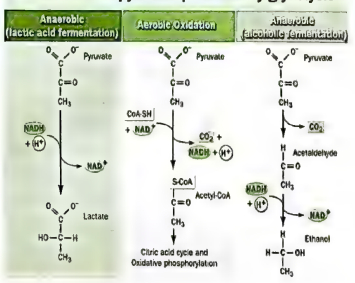
طی این چرخه از یک مولکول گلوکز چهار ATP تولید و دوتا مصرف و یک مولکول NADH تولید می شود و در نهایت دو مولكول پيرووات حاصل مي گردد.

این چرخه در سیتوزول تمام سلولهای بدن حتی در گلبولهای قرمز نیز انجام میگیرد و نقشی حیاطی برای بقا این سلولها ایف می کند.

واسطه اصلی تولید انرژی بدن استیل کوا محسوب میشود.



Three fates of pyruvate produced by glycolysis

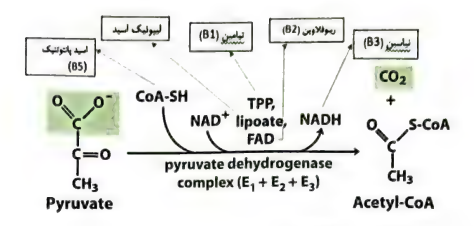


استیل COA نه برای سنتز گلوکز مورد استفاده می گیرد و نه در ضمنِ گلیکولیز تولید می شود. استیل کوآ مولکول مهمی است که در اثر فعالیت آنزیم پیروات دهیدروژناز (PDH) میتوکندری از پیرووات حاصل از گلیکولیز ساخته و وارد کربس می شود. در مجموع می تبوان گفت که پیروات در ادامه ی مسیر گلیکولیز دو سرنوشت دارد آ

به فرایندی که در آن پیروات به استیل کوآ تبدیل می شود، دکربوکسیلاسیون اکسیداتیو می گویند. دلیل این نام گذاری این است که از پیروات، یک کربوکسیل جدا و یک MADH تولید می شود.

 $\Delta G^{\prime \circ} = -33.4 \text{ kJ/mol}$

کوآنزیمهای مختلفی در این واکنش نقش دارند که پایین میبینید س



1- آنزیم پیروات کربوکسیلاز جزء کدامیک از مسیرهای متابولیسم کربوهیدرات است؟ (علومپایه رندان پزشکی و پزشکی- قطبی)

🗺 گليکوژنوليز

🖼 گليکوژنز

كالبكوليز

الم كلوكونتوژنز

پاسخ آنزیم پیروات کربو کسیلاز طی واکنشی میاد پیروات رو به اگزالواستات تبدیل می کنه. این واکنش کجا دیده می شه؟ آفرین گلو کونئوژنز پس جواب گزینه د میشه. اتقدر نمودار درسنامه رو بخون تا ملکه (چرا پادشاه نه؟) ذهنت بشه.

حالا خود آنزیم پیروات کربوکسیلاز رو چی فعال میکنه؟ أماشالا: استیل کوآنزیم A

✓ چندجای این مسیرو که ممکنه بهش دقت نکنی برات میگم:

✔ آنزیم فسفوهگزوایزومراز، گلوکزع فسفات را به فروکتوزع فسفات تبدیل میکند.

✓ آنزیــم تریــوز فسـفات ایزومــراز تبدیــل دیهیدروکسیاستونفسـفات بــه
 گلیســرآلدهید ۳ فسـفات و بــر عکــس را انجــام میدهــد.

✓ آنزیم گلیسرآلدهید ۳ فسفات دهیدروژناز تبدیل گلیسر آلدهید ۳ فسفات به ۱ و ۳ بیس فسفوگلیسرات و بر عکس را انجام میدهد و توسط ارسنات مهار میشود. آنزیم فسفوگلیسرات کیناز تبدیل ۱ و ۳- بیس فسفوگلیسرات به ۳- فسفوگلیسرات

و بر عکس را انجام میدهد.

✓ أنزيـم فسفوگليسـرات موتـاز، ٣ فسفوگليسريکاسـيد را بـه ٢ فسفوگليسريکاسـيد

تبديـل ميكنـد.

✓ أنزيه انولاز، ۲ فسفوگليسريکاسيد را به فسفوانولپيروات تبديل می کند.
 انولاز توسط فلورايد مهار می شود.

اکثر آنزیمهای این مسیر دو طرفه و یکسان هستند، به همین دلیل مراحلی از چرخه که توسط آنزیمهای یکطرفه هدایت میشوند، مراحل تنظیمی خوانده میشوند. این تنظیم بهواسطهی عوامل آلوستریک صورت میگیرد که در هر کدام متفاوت است

- وال ۲ ۱ موال ۲ الف پاسخ د الف

۲- مهم تریسن آنزیسم تنظیم کننسده ی مسیر گلیکولیسز کسدام اسست؟ (علوم پایه پزشکی- قطبی)
الله فسفوفروکتوکیناز ۱

11. C . 1 . E

📆 پیروات کیناز

🗖 هگزوکیناز

انولاز 🖭

16 III

در گلیکولیز ت آنزیمهای ۱. هگزوکیناز، ۲. فسفوفروکتوکیناز ۱ (PFK) (مهمترین)، ۳. پیروات کیناز.

فسفوفروکتوکیناز توسط ATP و سیترات که جزو محصولات نهایی متابولیسم گلوکز هستند مهار و توسط فروکتوز ۲ و ۶-فسفات و AMP فعال میشوند بنابراین جواب میشه گزینه الف.

در گلوکونئوژنـز [™] آنزیمهای ۱. فسفوانول پیروات کربوکسی کینـاز (FEPCK)، ۲. BP اعا51 یـا فروکتـوز ۱ و ۶ دیفسفات، فسفات جدا می کنـد و تبدیـل بـه F6P می کنـد)، ۳. گلوکـز ۶ فسفاتاز (از گلوکـز ۶ فسفات، فسفات، فسفات جـدا و بـه گلوکـز تبدیـل می کنـد).

گلوکز ۶ فسفات نمی تواند از سلول خارج شود؛ بلکه باید توسط آنزیم گلوکز ۶ فسفاتاز به گلوکز تبدیل شده تا بتواند از سلول خارج شود و به جریان خون وارد شود. این آنزیم در عضلات موجود نیست، پس عضلات نمی توانند گلوکزی که از هر راه متابولیکی برای خود فراهم آوردهاند را وارد جریان خون کنند تا بافتهای دیگر بهره ببرند. آنزیم گلوکز ۶ فسفاتاز در هنگام ناشتای مسئول تولید گلوکز در کبد است.

کھ گلوکونٹوژنـز یعنـی تولیـد گلوکـز از مـواد دیگـر. آمینواسـیدها، بـرای تولیـد گلوکـز یـه نوعـی وارد ایـن چرخـه میشـوند.

کے گلوکوکیناز هم همانطور که از اسم أن بر می آید آنزیمی با کاربرد مشابه نسبت به آنزیم هگزوکیناز است؛ اما تفاوتهایی با آن دارد:

۱. گلوکوکیناز در غلظتهای نزدیک به غلطت قند خون و هگزوکیناز در غلظتهای پایین تر فعالیت مناسب دارند.

۲. گلوکوکیناز در سلولهای پارانشیم کبدی و جزایر پانکراس بهجای هگزوکیناز واکنش فسفریلاسیون گلوکز را کاتالیز میکنند ولی هگزوکیناز در تمام بافتهای خارج کبدی فعالیت دارد.

۳. گلوکوکیناز دارای میل ترکیبی پایین اما اختصاصی برای گلوکز است؛ درحالی که هگزوکیناز دارای میل ترکیبی بالا اما غیر اختصاصی برای گلوکز است (جواب گزینه ب). مزیت بالا بودن km گلوکوکیناز نسبت به هگزوکیناز بیوسنتز گلیکوژن در کبد است.

پست در مورد این دو آنزیم همانطور که در جواب سوال قبل گفتیم میزان کم Km در هگزوکیناز باعث می شود که در زمان گرسنگی طولانی که غلظت گلوکز این گلوکز این

۳ کـدام مـورد از خصوصیـات گلوکوکینـاز اسـت؟ (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی - قطبی) ۲ ۲ بـالا بـرای گلوکـز و مهـار توسـط گلوکـز

لا برای گلوکر و مهار توسط فروکتوز
 فسفات

Km یایین بنرای گلوکنز و مهار توسط گلوکنز

۶- فسفات

Km پاییس برای گلوکنز و مهار توسط فروکتوز

۶۔ فسفات

آگو کوکیناز و هگزوکیناز هر دو واکنش فسفریلاسیون گلوکرز را کاتالیز میکنند. در حالی که km گلوکوکیناز بسیار بالاتر از هگزوکیناز میباشد. کدام گزینه در مورد این آنزیمها در یک فرد، بعد از گرسنگی طولانی صحیح است؟ ((علوم پایه رازان پزشکی دی ۹۹- میاندورهی کشوری)

النا هر دو آنزیم به یک اندازه فعال هستند.

🖼 فعالیت هر دو آنزیم کاهش مییابد.

🐼 آنزیم هگزوکیناز بیشتر فعال است.

🖼 آنزیم گلوکوکیناز بیشتر فعال است.

۴	٣	سؤال
3	ب	باسخ

فعالیت حداکشری خود را نگه دارد بنابرایین گزینه ج جواب صحیح ما هست. از طرف دیگر در زمان گرسنگی کبد در حال آزاد کردن گلوکز است و در این کار ما نیاز به فعالیت آنزیم فسفاتاز داریم چون همانطور که گفته شد گلوکز فسفاته توانایی خروج از سلول را ندارد بنابرایی فعالیت آن کاهش میابد.

۵۳ در کدام یک از واکنش های زیس، تولید ATP در سطح سوبسترا انجام می گیرد؟ (پژشکی آزر ۹۸-میان دروره)

- 💷 تبدیل گلوکز ۶- فسفات به ۶- فسفوگلوکونات
 - 🖼 تبدیل مالات به اگزالواستات 🏲
 - 🗺 تبدیل اگزالواستات به فسغوانول پیروات
 - 🖼 تبدیل فسفوانول پیروات به پیروات

انزیمهای فسفوگلیسرات کیناز و پیروات کیناز باعث تولید ATP در سطح سوبسترا می شوند.

فسفوافول پیروات (PEP) بیروات کیناز پیروات (پیرویک اسید) محواب گزینه د میشه.

کھ در فرآیند گلیکولیز با مصرف یک عدد مولکول گلوکز، ۲ عدد ATP مصرف می شدود؛ در ادامه می مسیر ۲×۲ عدد ATP و ۱×۲ عدد NADH (یک مولکول می شدود؛ در ادامه می مسیر ۲×۲ عدد کربنه تبدیل می شود که به همین دلیل مولکول های تولید شده ضریب ۲ می گیرند) تولید می شود. پس با توجه به اینکه هر NADH در زنجیره انتقال الکترون ۲/۵ ATP تولید می کند؛ پس به ازای هر مولکول گلوکز ۹ عدد ATP تولید شده و ۲ عدد مصرف می شود که مجموعاً می شود ۷ عدد.

الدولاز B آنزیمی است با عملکرد مشابه با آلدولاز A که در متابولیسیم فروکتوز دیده می شود و فروکتوز ۱ فسفات را تبدیل به دی هیدروکسی استون فسفات و گلیسر آلدهید می کند. نبودن آنزیم تنظیم کننده ی فسفوفروکتوکیناز در مسیر متابولیسیم فروکتوز سبب افزایش فعالیت مسیر گلیکولیز به ازای مصرف این ماده می شود پس جواب میشه گزینه الف. استاجر بشی می بینی که بیماری های ذخیره ای گلیکوژن توی اطفال پدر درمیارن! کی در گلیکولیز تولید ATP در سطح سوبسترا توسط دو آنزیم پیروات کیناز و فسفوگلیسرات کیناز انجام می شود.

که گلیکولیـز و گلوکونئوژنـز در سیتوزول انجـام میشـود؛ بنابرایـن آنزیمهـای ایـن دو مسـیر مثـل گلیسـر الدهیـد ۳- فسـفات دهیدروژنـاز آنزیمهـای سیتوپلاسـمیاند. نکته: آنزیم گلیسرآلدهید ۳ فسفات دهیدروژناز توسط عوامل تیولی مهار میشود.

السلط خوب با یه سوال راحت شروع می کنیم

همون طور که داخل شکل درسنامه میتونید ببینید آخرین مرحله گلیکولیز تولید پیرووات توسط آنزیم پرووات کیناز است و آنزیم پیرووات کربوکسیلاز فقط در مسیر گلوکونئوژنز کاربرد دارد و اگزالواستات تولید می کند پس جواب گزینه ب میشه. و ۶- در کمبود آنزیم آلدولاز ۱۵ افزایش کدام ماده باعث بسروز مشکلات متابولیکی میگردد؟ (پزشکی ریفرم و کلاسیک شوریور ۹۸- مشترک کشوری)

- 🕮 فروكتوز ۱- فسفات
 - 🚰 گليسر آلدهيد
- 🐼 گلیسر آلدهید ۳- فسفات
- 🖼 دىھىدروكسى استون فسفات

۷- کدامیک از آنزیمهای زیسر در مسیر گلیکولیز
 فعالیت ندارد؟ (علوم بایه بزشکی - قطبی)

- 🕮 فسفوفروكتوكيناز ١
- 🖼 پیروات کربوکسیلاز
- 🌌 گلیسر آلدهید ۳- فسفات دهیدروژناز
 - الدولاز 🗗

٧	۶	۵	سؤال
ŗ	الف	٥	پىخ

10 11

تبدیل پیروات به اگزالواستات مربوط به کلوکونئوژنـز و سایر واکنشها مربوط به کلیکولیـز هسـتن و گزینـه ج درسـته. نمودار درسـنامه رو خـوب بخـون کـه حسـابی باهـاش کار داری.

کلیسبرول ۳ فسفات که از تجزیه تری گلیسبریدها حاصل می شود می تواند از طریع تبدیل به دی هیدروکسی استون فسفات و سپس به گلیسبر الدهید ۳ فسفات وارد چرخه گلونتوژنز شود.بنابراین گزینه د صحیح است.

همان طور که توی پاسخ سوال ۱ گفتیم فعال کننده اصلی پیرووات کربوکسیلاز استیل کوآ محسوب میشود بنابراین جواب میشه گزینه د.

فروکتوز ۲ و ۶-بیس فسفات در واکنشهای هردو مسیر گلیکولیز و گلوکونئوژنز به عنوان تنظیم کننده الوستریک حضور دارد و شما باید بدونید که اثر فعال کنندگی بر گلیکولیز و فسفوفروکتوکیناز و اثر مهاری بر فروکتوز ۱ و ۶- بیس فسفاتاز و گلوکونئوژنز دارد بنابراین گزینه الف جواب ماست.

از طریق فسفریلاسیون در سطح سوبسترا به بیوسنتز ATP بپردازن. فسفوانول پیروات مثالی از این دسته ترکیباته و جواب گزینه ۴ میشه.

فقط یکی از واکنشهای مسیر گلیکولیز به + NAD (فرم فعال نیاسین) نیاز داره و واکنش تبدیل گلیسرآلدهید ۳- فسفات به ۱ و۳- بیس فسفوگلیسرات که توسط آنزیم گلیسرآلدهید ۳- فسفات دهیدروژناز انجام میشه رو کاتالیز میکنه پس جواب گزینه د میشه. خیلی چیزا فانی و رفتنی هستن ولی این نمودار درسنامه تا آخرش ول نمی کندت!

۸- کـدام واکنـش در گلوکونئوژنــز انجـام
 میشــود؟ (علوم پایه رندان پژشکی و پژشکی - قطبی)
 گلوکز ۶- فسفات ← فروکتوز ۶- فسفات

١ و٣- بيس فسفو كليسرات ←٣- فسفو كليسرات

یبروات ← اگزالواستات

٣ - فسفو گلیسرات ← فسفوانول پیروات

۹- گلیسرول ۳- فسفات از طریق تبدیل به کدامیک
 از واسطههای مسیر گلیکولیز میتواند به گلوکز تبدیل
 شود؟ (علوم پایه رندان پزشکی تبان ۱۹۰۰ میان روره کشوری)

الك پيروات

🖼 فسفو انول پیروات

۱ و ۳۰ پیس فسفو گلیسرات

🖼 دی هیدروکسی استون فسفات

 ۱۰ فعال کننده آنزیم پیرووات کربوکسیلاز کدام ترکیب است؟ (علوم پایه رندان)پزشکی ری ۹۹ میان/دوره ی کشوری)

🖾 سيترات 🖾 مالات

🗗 آسپارتات 🚾 استیل کوآنزیم A

۱۱ - در مسیر گلوکوننوژنز، کدام گزینه مهارکننده
 آنزیم فروکتوز ۱ و ۶ - بیس فسیفاتاز است؟ (علوم پایه رندان)یزشکی اسفند ۹۹ - کشوری)

🖽 فروکتوز ۲ و ۶- بیس فسفات

🖼 فروكتوز ۶- فسفات

📴 فروكتوز

🖼 گلوکز ۶- فسفات

 ۱۲ کدام یک از ترکیبات زیر می تواند در واکنش
 فسفریلاسیون در سطح سوبسترا شرکت کند؟ (علوم پایه زئران یزشکی و پزشکی - قطبی)

EMHY EST

AMP 💷

🗗 فروکتوز ۱ و ۶ بیس فسفات 🖭 فسفوانول پیروات

۱۳ در مسیرگلیکولیز، کدام آنزیسم زیسر بسرای عملکسرد خود نیازمند کوآنزیسی مشتق از نیاسین است؟(پزشکی ارربیوشت ۹۷ میان(وروی کشوری)

🕮 هگزوکیناز

🖼 فسفوفر وكتوكيناز

🗺 ایزوسیترات دهیدروژناز

الم الديد ٣- فسفات دهيدروژناز

عال ۱۲ ۱۱ ۱۰ ۹ ۸ مال ۱۳ ۲۱ ۱۳ ۲۱ ۲۱ ۲۱ ۲۱ ۲۱ ۲۱ ۲ د د د الف د د

۱۴- کدام یک از آنزیمهای زیر دارای نقش اساسی در تنظیم گلوکز خون به وسیلهی کبد در حالت گرسنگی است؟ (علوم *پایه پزشکی - فطبی*)

🕮 گلوکز ۶-فسغاتاز

المسفوفر وكتوكيناز

🖼 پیروات کیناز

📨 گلوکوکیناز

10- کدام یک از ترکیبات زیر فعال کننده آلوستریک آنزیم فسفوفروکتوکیناز ا محسوب می شود؟ (علوم پایه پزشکی دی ۹۹- میانروره کشوری) و پزشکی ازر ۹۸- میان دوره کشوری)

🗺 فروکتوز ۱ و -۶ بیس فسفات

🖼 فروکتوز ۲ و-۶ بیس فسفات

🖼 پیروویک اسید

🖼 فروكتوز ۶- فسفات

۱۶ در یک کودک بیمار با اسیدوز لاکتیک و عوارض عصبی، نقص آنزیم پیرووات دهیدروژناز تشخیص داده شده است. در صورتی که کاهش فعالیت آنزیم ناشی از کاهش میل ترکیبی آن به کوآنزیمش باشد، تجویز همه ویتامینهای زیر می تواند در بهبود علائم بیمار مؤثر باشد، بجز: (علوم بایه پزشکی شهریور ۱۰۰۰ استوری))

🕮 نیاسین 🖪 ریبوفلاوین

🗃 تيامين 🔼 بيوتين

۱۷- کمبود فعالیت آنزیم پیروات کربوکسیلاز به دلیل کمبود کدامیک از ویتامینهای زیر است؟ (علومهایه پزشکی اسفنر ۹۹-کشوری)

💷 تيامين 🖼 پيريدوكسين

🖼 نیاسین

۱۸ - در گرسـنگی طولاتــی مــدت، مقــدار اســتیل COA در سـلول افزایـش مییابــد. در ایــن وضعیــت، فعالیــت کدام بـک از آنزیمهـای زیــر توسـط اســتیل COA کاهــش پیـــدا میکند؟ (علوم پایـه پزشکی ری ۹۹ - میانــرورهی کشـوری)

💷 بتا كتوتيولاز

🖼 بيوتين

🖼 فسفوانول پیروات کربوکسی کیناز

🗺 فروکتوز ۱ و ۶ - بیس فسفاتاز

عيروات دهيدروژناز

عزال ۱۴ ۱۵ ۱۶ ۱۷ ۱۸ ياخ الف ب د ج د

سرعت مسیر گلوکونٹوژنز افزایش پیدا میکند؛ بنابراین میزان فعالیت آنزیمهای سرعت مسیر گلوکونٹوژنز افزایش پیدا میکند؛ بنابراین میزان فعالیت آنزیمهای این مسیر مثل فسفوانول پیرواتکربوکسیکیناز، فروکتوز ۱ و ۶ فسفاتاز و گلوکز و سفاتاز هم زیاد میشود و جواب میشه الف.

شکل درسنامه رو ندیدی؟ا دقیق بخونشها 😔

ورکتور عو ۲ بیس فسفات قوی ترین فعال کننده ی آلوستریک فسفوفروکتوکیناز I است پس جواب میشه گزینه ب.

قبل ترهم گفتیم ولی آنچه که درباره ی فروکتوز ۶ و ۲ بیس فسفات باید بدانید آسک نحوه ی تولید: فروکتوز ۶ فسفات بوسیله فسفوفروکتوکیناز ۲، فسفریله می شود و فروکتوز ۶ و ۲ بیس فسفات را تولید می کند.

عملکرد: فروکتوز ۶ و ۲ بیسفسفات اثر مهاری ATP بر فسفوفروکتوکیناز I را برمی دارد و باعث افزایش تمایل آن به فروکتوز ۶ فسفات و افزایش فعالیت مسیر گلیکولیز می شود.

این بخش احتمال تکرارش کم نیست و از همین نکته در دوسال اخیر دوبار نکته اومده.

بین این ویتامین ها فقط بیوتین تاثیری بر پیرووات دهیدروژناز نداره پس جواب گزینه د میشه.

این نکته هم مثل قبلی در دوسال اخیر دوبار تکرار شده.

انزیم پیرووات کربوکسیلاز که مسئولیت تبدیل پیرووات به اگزالواستات در مسیر گلوکونئوژنز رو برعهده داره برای فعالیت به آنزیم بیوتین نیاز داره. همینجا یاد بگیر کربوکسیلازها اکثرا به آنزیم بیوتین برای فعالیتشون نیاز دارن. بنابراین جواب گزینه ج میشه.

اسم یه سوال هم از تنظیمها حل کنیم: وقتی در سلول استیل کو آجمع بشه میدونستیم که باعث فعال شدن آنزیم پیرووات کربوکسیلاز و راه افتادن مسیر گلوکونتوژنز میشه یعنی آنزیمهایی که در اون مسیر هستن فعال میشن گزینه ب و ج با این موضوع حذف میشن.

از طرف دیگه تنظیم پیرووات دهیدروژناز رو باید خوب یاد بگیرید: این آنزیم تحت اثر ATP و Acoa و NADH و اسیدچرب مهار و توسط AMP و COA و COA و NAD و COA

راست استیل کوا نمی تونه برای مسیر گلو کونئوژنیز به عنوان سوبسترا عمل کنه؛ چرا که عملکرد آنزیم پیروات دهیدروژناز (تبدیل پیروات به استیل کوآ) برگشت ناپذیره. در نتیجه استیل کوآ نمی تونه برگرده و به پیروات تبدیل بشه تا بشه ازش گلوکز ساخت پس جواب گزینه الف میشه.

۱۹-کدام یک سوبسترای گلوکونئوژنز نیست؟ (ملوم پایه پزشکی – قطبی) ستل کوآ

لاكتات 🖼

🔁 گلیسرول

الاتين الاتين

۰۲- گدام عارضهی زیر، در اثر کمبود ارثی پیرووات دهیدروژناز، ایجاد میشود؟ (رثران پزشکی اسفنر ۹۵- مشترک کشوری)

🗺 بیماری فون ژیر که

🖼 بیماری اندرسون

🐼 لاكتيك أسيدوز

🛂 سندرم ورنیکه- کورساکف

در حضور پیروات دهیدروژناز سلول به فاز تنفس هوازی وارد می شود. اگر این آنزیم نقص داشته باشد، سلول به تنفس بی هوازی روی می آورد؛ در نتیجه اسید لاکتیک تولید شده و اسیدوز لاکتیک ایجاد می شود (و جواب گزینه ج میشه) در گلبول قرمز متابولیسم گلوکز کلاً وارد چرخه ی کربس نشده و در همان فاز بی هوازی می ماند و اسید لاکتیک می سازد. پس تعداد نهایسی مولکول کلوکز در گلبول های قرمز ۲ مولکول گلوکز در گلبول های قرمز ۲ عدد است.

کی آنزیم پیروات دهیدروژناز توسط یون کلسیم و انسولین و کوآنزیم A و AMP تحریک و توسط NADH و استیل کوآ و ATP مهار میشود. استیل کوآ سبب فعال سازی پیروات کربو کسیلاز می شود.

باسخ در مورد آلدولاز B قبلاً در پاسخ سوال ۱۲ صحبت کردیم فقط این نکته رو بدون که اگر این آنزیم رو نداشته باشیم، بیماری عدم تحمل فروکتوز به وجود میاد و میزان فروکتوز خون بالا میره. پس جواب الف میشه.

ف با وجود اینکه نمی توان از استیل کوآنزیم A گلوکز تولید کرد، چرا وجود این ماده برای انجام گلوکونٹوژنز ضرورت دارد؟ فعال کردن آنزیم پیرووات کربوکسیلاز.

کے در مسیر ۲ و ۳ بیس فسفوگلیسرات ATP ساخته نمیشه چراشو تو مبحث هموگلوبین میگیم. اینجا فقط بدون که ۲ و ۳ بیسفسفوگلیسرات برای آزاد شدن اکسیژن از هموگلوبین در طی مسیر گلیکولیز تولید می شود.

 ۲۱- فقدان کدام آنزیم باعث عدم تحمل فروکتوز
 میشود؟ (علومهایه رندان پزشکی غرداد ۱۳۰۰- میان) دوره کشوری)

🖾 آلدولاز B

🕰 آلدوز ردوكتاز

و کتوکیناز 🗗

🗗 مگزوکیناز

41	۲٠	11	سؤال
الف	2	الف	يمح



۲۲- هیدرولیز فسفات در کدام ترکیب زیر انرای كمترى أزاد مى كند؟ (علوم بايه رندان بزشكى - قطبى)

🕮 گلوكز ۶- فسفات 📨 فسفوانول بيرات

🗺 كراتين فسفات

۲۳- کدام یک از ترکیبات زیر فعال کننده ی آلوستریک آنزیم فسفوفروکتوکیناز ۱ است؟ (پزشکی آزر ۹۸- میان رورهی کشوری)

📟 فروکتوز ۱ و ۶- بیس فسفات

🖅 فروکتوز ۲ و ۶- بیس فسفات

🖼 پیرویک اسید

🖼 فروكتوز ۶- فسفات

۲۴- افزایسش غلظست کدامیسک از مسوارد زیسر مسيب فعسال شسدن آنزيسم كليكسوان فسسفريلاز میشود؟ (بزشکی آذر ۹۸- میان دوره کشوری)

🖅 آدنوزین تری فسفات 🖪 يون كلسيم

🖼 گلوکز ۶- فسفات 🗺 انسولین

٧٥- كدام آنزيم بين گليكوليز و گلوكونئوژنز مشترك است؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفند ۹۹-کشوری)

🖭 آلدولاز

المكزوكيناز

📧 پیروات کیناز

🖼 فسفوانول يبرووات كربوكسي كيناز

۲۶- همه کوآنزیمهای زیر برای فعالیت کمپلکس پیرووات دهیدروژناز لازم هستند، بهجز: (علو^ماِیایه رندان يزشكي آيان ۱۴۰۰ ميان دوره كشوري)

PLP NAD IN FAD IN TPP

۲۷- فردی به دلیل مصرف مکرر سفیده تخممرغ خام، دچار کمبود بیوتین و متعاقبا کمبود انرژی و هیپوگلیسمی شده است. علاتم فوق به دلیل اختلال در عملکرد کدام آنزیم است؟ (علوم بایه پرشکی آبان ۱۳۰۰ - میان دوره کشوری) 💷 فسفوانول يبروات كربوكسي كيناز

🖼 گلوکز ۶-فسفاتاز

🖼 پیروات کربوکسیلاز

🔤 گلیسر آلدئید ۳-فسفات دهیدروژناز

عدد شدن فسفات : 🛩 منابع المراثي أزاد (ΔG) واكنش جدا شدن فسفات : 🐨

فسفوانول پیرووات > کربامیل فسفات> ۱ و ۳ بیس فسفوکلیسرات > کراتین فسفات> ATP > گلوكز ۶ فسفات.

سنگین که عضلات نیاز به ATP زیادی دارند، کوند، مشل ورزش سنگین که عضلات نیاز به ATP زیادی دارند، لاكتات توليد شده در عضلات وارد جريان خون و سپس كبد شده و طبي فرآیند گلوکونئوژنز به گلوکز تبدیل میشود، این گلوکز دوباره به عضلات وارد مى شود و مجدداً به لاكتبات تبديل مى شود و ايسن چرخه ادامه پيدا مى كنيد که به آن سیکل کوری می گویند. نکته این سوال رو هم قبلا در سوال ۱۵ گفته بودیم و جواب میشه ب.

به دنبال افزایش سطح کلسیم توی سلولها، اولش کلسیم به كالمودوليين متصل مي شه. در ادامه، گليكوژن فسفريلاز كيناز رو فعال ميكنه و دست أخر، همین أنزیم طولانی آخریه (!) که گفتم میاد گلیکوژن فسفریلاز رو فعال ميكنه و جواب ميشه اليف.

حالا يكم دوره كنيم:

الم المام بازم یه سوال دیگه از نمودار درسنامه: همونطور که در جواب سوال ۸ گفتیم همه انزیم ها به جز اون سه آنزیم کیناز مشترکن پس جواب گزینه الـف ميشـه.

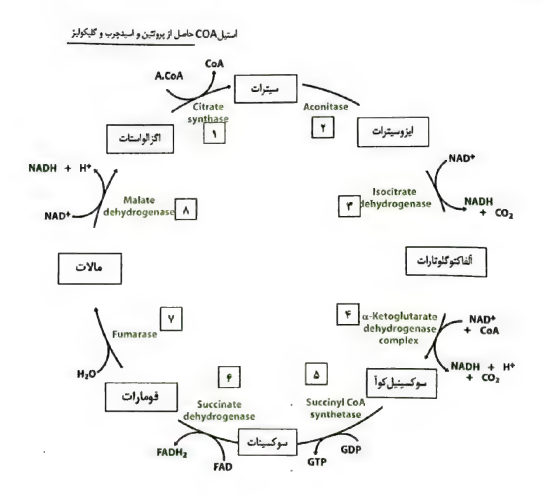
اینے یہ شکل دیگہ از نکتب کوانزیم های درسنامه اومده که جوابش گزینه د میشه و پیریدوکسال فسفات اثری بر پیرووات دهیدروژناز نداره.

این سوال یه نمونه سختتر از نکته نیاز کربوکسیلازها به بیوتین هست و جواب گزینه ج میشه. علائمش هم به خاطر ناتوانی در تامین گلوکز از اسیدهای چرب و پروتئینها بوجود میاد.



ي المقالي	تعداد سؤالات در آزمون های دو سال المیر	نامميدث
lstv	۵	چرفهی اسیر سیتریک (کریس)

چرخهی کربس رو با هم بخونیم. البته من که علوم پایه ندارم شما باید یاد بگیری! قبل از این گفتیم که نتیجهی فرایند گلیکولیز و دکربوکسیلاسیون اکسیداتیو تولید استیل کوا است که باید وارد چرخهی کربس شود تا به هدف خود که تولید اکیوالانهای احیا کننده (NADH و PADH2 و NADH) است، برسد. NADH و FADH2 هم که باید وارد زنجیرهی انتقال الکترون شده و تولید ATP کنند تا نهایتاً سلول از گلوکزی که در اختیار داشت به صورت هوازی انرژی تولید کند این شما و این نمودار خوشگل کربس



بیاید یه بار نمودار کربس رو بررسی کنیم:

این چرخه که در میتوکندری انجام می شود در نهایت منجر به تولید مواد مورد نیاز برای تولید انرژی در چرخه الکترون در میتوکندری می شود اسیدهای چرب و گلوکز و دیگر موادی که قرار است در تولید انرژی صرف شوند ابتدا باید به استیل کوآ تبدیل شده سپس وارد این چرخه شوند.

در مرحله اول استیل کوآ با اگزالواستات تحت اثر آنزیم سیترات سنتاز ترکیب شده و سیترات تولید می کنند (این سیترات اثر مهاری بر فسفوفروکتوکیناز داشت که در سیتوزول قرار داشت پس این ماده توانایی عبور از غشای میتوکندری را دارد). سیترات نوعی تری کربوکسیلیک است.

سپس سیترات تحت اثر آنزیم آکونیتاز یک مولکول آب از دست داده و به ایزوسیترات تبدیل میشود. سپس ایزوسیترات توسط آنزیم دهیدروژناز خودش به آلفاکتوگلوتارات تبدیل میشود و یک NADH تولید میکند.

سپس الفاکتوگلوت ارات تحت اثر آنزیم دهیدروژناز خود سوکسینیل کوآ تولید می کنید آلفاکتوگلوتارات تحت اثر این آنزیم یک کربن از دست داده و یک کوآنزیم آ دریافت می کنید که این فعالیت بسیار شبیه فعالیت آنزیم پیرووات دهیدروژناز بود. به طور کلی علاوه بر فعالیت مشابه، این دو آنزیم به کوآنزیمهای یکسان نیز نیاز دارند پس یکبار دیگه اون کوآنزیمها رو بخون که خیلی مهمن،

در مرحله بعد سوكسينيل كوأ تحت اثر سوكسينيل كوأ سنتتاز سوكسينات توليد مىكند (نام أنزيم بر اساس واكنش عكس).

نکته مهم اینجا این هست که سوکسینیل کوآهم یکی از اون موادی هست که قبل تر گفته شد دارای پیوند فسفات پر انرژی است به همین دلیل در این مرحله تشکیل پیوند در سطح سوبسترا انجام میشود و یک مولکول GTP تولید میشود در مرحله بعد سوکسینات تحت اثر دهیدروژناز خود به فومارات تبدیل میشود و یک مولکول۲ FADH تولید میکند.

سپس فومارات تحت اثر فومارازیک مولکول آب از دست داده و به مالات تبدیل میشود و سپس مالات تحت اثر مالات دهیدروژناز به اگزالواستات تبدیل شده و یک مولکول NADH تولید می کند.

ا - کنام یک از مسیرهای منابولیسمی زیر آمفی بولیک (هم آنابولیک و هم کاتابولیک) است؟ (علوم بایه دندان) پزشکی شهریور ۱۰۰۰ کشوری)

🕮 چرخه کربس 📅 گلیکولیز

🗗 گلوكونئوژنز 🚾 گليكوژنز

است چرخه کربس هم در مسیر کاتابولیک هست که همون تجزیه اسید چرب یا گلوکز محسوب می شود و هم در مسیر انابولیک است با تولید اگزالواستات یا الفاکتوگلوتارات که ایس دو ماده در تولید آمینواسیدها شرکت می کنند. پس جواب گزینه الف میشه.

۳- در چرخه کربس، حاصل ترکیب استیل CoA و اگزالواستات عبارت است از (علوم پایه رندان پزشکی آبان ۱۹۰۰ میان دوره کشوری)

🕮 سيترات

مالات

🛂 فرمارات

🖼 آلفا کتو گلوتارات

این هم مستقیم از شکل درسنامه اومده و حاصل ترکیب استیل کوآ و اگزالواستات سیترات هستش پس جوابش الف هست. برو دوباره بخون. حالا که نمودار درسنامه رو با دقت خوندی بیا چندتا نکتهی مهم هم بهت بگم آستنها مرحلهای از چرخه که دارای فسفریلاسیون در سطح سوبسترا (تولید محله در فرآیند واکنش) هست، مرحلهی تولید سوکسینات به واسطهی آنزیم سوکسینیل کوآ سینتاز است.

فومارات مولکولی است که هم در چرخه کربس و هم چرخه اوره وجود دارد. ایزوسیترات توسیط ایزوسیتراتدهیدروژناز طی فرآیند دکربوکسیلاسیون بسه آلفاکتوگلوتارات تبدیل میشود؛ کوفاکتورهای این دکربوکسیلاسیون یونهای +Mg2 و +Mn2 هستند.

سوکسینات توسط سوکسیناتدهیدروژناز به فومارات تبدیل شده و FADH2 میسازد؛ این آنزیم یک فلاووپروتئین است که کوفاکتورهای بسیار مهم آن (FAD) Vit B2 و پروتئین آهن-گوگرددار (FeS) است. این آنزیم مشابه آنزیمی است که در کمیلکس II زنجیره ی انتقال

3	Y	١	سؤال
	الف	الف	پىخ



الکترون حضور دارد. مالونات مهارکننده ی این آنزیم است چه در چرخه ی کربس و چه در کمپلکس II زنجیره ی انتقال الکترون.

این هم یه جوری سخت ترین سوالی هست که میشه از چرخه داد:

اول از همه همینجا حفظ کن که سنتز هم و پورفیرین از سوکسینیل کوآ شروع میشه .

از طرف دیگه ارتباط دهنده چرخه کربس و اوره فومارات است.

کدوم ماده تولید سوکسینیل کوا رو برعهده داشت؟ آفرین الف کتوگلوتارات دهیدروژناز و کوآنزیمهای فراوانش. پس جواب ب میشه.

انزیم پست آلفاکتوگلوتارات دهیدروژناز آنزیمی لیپوآمیددار است و از این نظر با آنزیم پیروات دهیدروژناز هم خانواده است، همچنین کلیهی کوفاکتورهای این دو آنزیم مشابه یکدیگرند و جواب گزینه ب میشه. برگرد بالاتر توی شکل درسنامه مبحث قبل بخون

این آلفاکتوگلوتارات دهیدروژناز عزیزمون، توی چرخهی کربس میاد آلفاکتوگلوتاراتدهیدروژنازه. این آلفاکتوگلوتارات دهیدروژناز عزیزمون، توی چرخهی کربس میاد آلفاکتوگلوتارات رو به سوکسینیل کوآ تبدیل میکنه. در نتیجه با مهار این آنزیم، واکنش تبدیل آلفا کتوگلوتارات به سوکسینیل کوآ مهار میشه. گلیسرالدهید۳ فسفات دهیدروژناز هم با آرسنات مهار میشد و جواب گزینه ج میشه.

کلسیم فعالیت أنزیمهای دهیدروژناز رو تحریک میکنه.

پیش برنده ی همان پروسه را به ترتیب مهار و فعال می کنند. طی واکنشهای پیش برنده ی همان پروسه را به ترتیب مهار و فعال می کنند. طی واکنشهای گلیکولیز، دکربوکسیلاسیون اکسیداتیو و کربس مولکولهای +NAD احیا شده و به NADH تبدیل می شوند و مولکولهای ADP (یا ADP) به مولکولهای ATP (یا ADP) تبدیل می شوند. پس می توان گفت +ADP و ADP باعث افزایش فعالیت آنزیمهای پیشبرنده ی ایسن دو مسیر و ATP و NADH باعث کاهش فعالیت ایس آنزیمها می شوند. کلسیم هم مسیرهای تولید انرژی رو فعال میکنه پس جواب گزینه ب میشه.

۳- کدام آنزیم جرخه کربس، یکی از سوبستراهای لازم برای بیوسنتز پورفیرین را تولید می کند؟ (علوم پایه رندان پزشکی فرداد ۱۳۰۰- میان دوره کشوری)

🕮 ایزوسیترات دهیدروژناز

🖼 آلفا - کتوگلوتارات دهیدروژناز

🗺 مالات دهيدروزناز

🖼 فوماراز

۴- کدام آنزیم چرخهی اسید سیتریک از نظر عملکرد و ساختار شبیه آنزیم پیروات دهیدروژناز است؟ (علو^مهایه رندان پزشکی و پزشکی- قفیی)

💯 مالات دهیدروژناز

🖼 آلفا کتوگلوتارات دهیدروژناز

🗺 ایزوسیترات دهیدروژناز

🖼 سوکسینات دهیدروژناز

۵- آرسنیت (AsOY) کدام واکنش سیکل کربس را مهار میکند؟ (پزشکی شهربور ۹۴- مشترک کشوری)

🕮 سيترات-اگزالواستات

🖼 اگزالوسو کسینات- ایزوسیترات

🗗 سوكسينيل كوآ - آلفا كتوگلوتارات

🗺 فومارات- سوکسینات

۶- تمامی مسیرهای زیر از مکانیزمهای تنظیم
 کننده سرعت چرخه ی کربس هستند، به غیر
 از: (علوم پایه پزشکی و رندان پزشکی – قطبی)

قعال کردن آلوستریک آنزیم «ایزوسیترات دهیدروژناز» به وسیله ADP

مهار آلوستریک آنزیــم «یزوســیترات دهیدروژنــاز» بــه وســیله Ca۲+

ATP مهار آلوستریک کمپلکس PDH به وسیله ATP

■ فعال كردن آلوستريك كمپلكس PDH به وسيله NAD+

۶	۵	۴	٣	سؤال
ب	3	ب	Ļ	پىخ

س س

٨- كدام يک در واكنش تبديل سوكسينات به فومارات دخالت دارد؟ (علوم بايه بزشكي اسفنر ١٤٠٠ - كشوري)

> NAD+ FAD EU

NADH.H + ET FADHY

۹- کدام بسک از آنزیم هسای زیسر بسرای فعالیست خبود نيباز به تياميسن پيروفسيفات دارد؟ (علوم يايه رندان بزشكي اسفند ۱۴۰۰- كشوري)

🕮 ایزوسیترات دهیدروژناز

ترانس آلدولاز

🌌 آلفا کتو گلوتارات دهیدروژناز

🖼 سوكسينات دهيدروژناز

🝏 از سوختن یک مولکول گلوکز چند مولکول NADH در داخل چرخه کریس تولید می شود؟ ۶ تیا. به ازای هر گلوکنز، ۲ استیل کوآ تولید میشه و به ازای هر استیل COA در چرخه ... نمیگم برگرد برو شکل درسنامه رو ببین. اخرین تستها رو بزنیم:

تبديل سوكسينات به فومارات توسط انزيم سوكسينات دهيدروژناز به كمك كوانزيم FAD انجام ميشد پس جواب سوال گزينه الف ميشه.

اسامی کوآنزیمهای او دوتا آنزیم رو حتما حفظ کنن. گاهی شاید به قیافش نمیاد ولی این سوال از همون نکتست. جوابش هم گزینه ج میشه. آلفاکتوگلوتارات دهیدروژناز به TPP نیاز دارم

ملاقات	تعدار سؤالات در آزمونهای دو سال الحیر	نام ميدت
فیلی مهم	1.	کنیکوژنز و کلیکوژنونیز

به فرآیند سنتز گلیکوژن، گلیکوژنز میگویند که در ارگانهای ذخیره کنندهی گلیکوژن مانند کبد و عضلات انجام میشود.

قبل از اینکه گلوکز بتواند برای تولید گلیکوژن وارد این مسیر شود، باید فعال شود؛ این فعال شدن با اضافه شدن یک UDP به گلوکز انجام میشود؛ برای این کار سه مرحله واکنش داریم که اهمیت ندارند، اما مهم است که بدانیم محصول نهایی تولید UDP-Glc است.

در ادامه آنزیم گلیکوژن سنتاز وارد عمل شده و با ایجاد پیوندهای آلفا ۱ به ۴، گلوکزها را برای تشکیل گلیکوژن به هم مي چسباند. أنزيم شاخه ساز هم مسئول ايجاد پيوندهاي ألفا ١ به ٤ در گليکوژن است.

کے گلیکوژن سنتاز فقط توانایی کاتالیز پیوندهای ۱ به ۴ را دارد.

🖺 ۱-محصول مستقيم تجزيهي گليكوژن توسط آنزيم فسفور یلاز، کدام است؟ (بزشکی ارزیبوشت ۹۷ - میان رورهی کشوری

> 🖼 گلوکز ۱ – فسفات 🕮 گلوکز

> > 🐼 گلوکز ۶ - فسفات 🖾 UDP - گلوکز

😧 ۲- سوبسترای آنزیم گلیکوژن سنتاز کدام است؟ (علوم بايه رندان بزشكي - قطبى)

> 🚾 گلوکز-۱ فسفات UDP 💷 - گلوکز

🗺 گلوکز-۶ فسفات UTP 🗗 گلوکز

سؤال الف

السع کلیکوژنولیـز فرآینـدی اسـت کـه توسـط آنزیـم کلیکـوژن فسـفریلاز آغـاز شده و طی آن گلیکوژن لیز می شود این آنزیم پیوندهای ۱ به ۴ گلوکز در گلیکوژن را شکسته و گلوکز ۱ فسفات أزاد می کند. کوفاکتور این آنزیم (PLP VitB6 يا پيريدوكسال فسفات) است. در ادامه آنزيم شاخه شكن وارد عمل شده و بـا هیدرولیـز پیونـد ۱ بـه ع، شـاخهها را قطـع می کنـد اگـر ایـن رونـد ادامـه پیـدا کند، گلیکوژن به طور کامل تجزیه میشود.

است پس جواب UDP-Glc است پس جواب

كزينه الف ميشه.

16 ri

اسع گلوکز برای تشکیل گلیکوژن از طریق GLUT2 و GLUT4 (وابسته به انسولین) به ترتیب وارد کبد و عضلات می شود پس جواب گزینه ب میشه.

سی به طور کلی در زمان گرسنگی دو سیستم باعث بالارفتن قند خون میشوند: گلوکونئوژنز و گلیکوژنولیز و هر دو مسیرها به آنزیم گلوکز ۶- فسفاتاز ختم می شود و جواب گزینه «د» است.

الله سرنوشت گلوکز ۱ فسفات چه می شود؟ با یک آنزیم ایزومراز به گلوکز ۶ فسفاتاز به گلوکز ۶ فسفاتاز به گلوکز تبدیل شود...

کے قبلاً گفتیم چون در عضله، آنزیم گلوکز ۶ فسفاتاز موجود نیست، عضالات نمی توانند گلیکوژن را برای مصرف خارج از بافت خود تجزیه کنند.

این هم که گفتیم تولید گلوکز و آزاد سازی اون در کبد فقط رخ میده و در مورد گلوکونئوژنز هم قبلا گفته بودیم که آنزیم فسفاتاز این کار رو انجام میداد پس جواب گزینه د میشه.

اسط محصولات اصلی و نهایی گلیکوژنولیز همان طور که قبلا گفتیم در درسنامه گلوکز ۱-فسفات و گلوکز ۱-فسفات هستند و در عضلات چیز دیگری تولید نمی شود ولی در سلولهای کبدی گلوکز هم می تواند تولید شود. پس جواب گزینه ج می شود.

ر صورتی که متابولیسم گلیکوژن مشکلی داشته باشه، ده تیب بیماری دخیرهای گلیکوژن (GSD) میتونه ایجاد بشه که ما پنج تای اول رو بدونیم کافیه سیکی کمبود آنزیم گلیکوژن سنتاز

🗢 اکمبود آنزیم گلوکز ۶ فسفاتاز که اسم دیگش بیماری فون ژیرکه

(Von Gerke) هست. در کمبود گلوکز ۶ فسفاتاز تبدیل گلوکز ۶- فسفات به گلوکز در هر دو مسیر گلیکولیز و گلوکونئوژنز مختل می شود تجمع گلوکز ۶- فسفات همراه با ورود این متابولیت به داخل مسیرهای گلیکولیز و پنتوز فسفات (افزایش تولید ریبوز ۵ فسفات) می باشد حالا که فهمیدی فون ژیر که از کجا اومد، چند ویژگی مهمش رو هم بدون → کاهش قند خون، افزایش اسید لاکتیک خون، افزایش کتون، هایپرلیپیدمی و هایپراوریسمی. (پس جواب گزینه الف میشه)

۳- در فرد مبتلا به دیابت، کدام نوع انتقال گلوکز به داخل سلول عضلاتی مختل شده است؟ (رندان پرتشکی شهریور ۹۹-کشوری)

- 🕮 انتقال فعال وابسته به سدیم
- 🖼 انتشار تسهیل شده توسط GLUTF
 - ATP انتقال فعال با مصرف
 - 🔤 آنتی پورت با یون بیکربنات

۴- کدام آنزیم اختصاصی کبد باعث افزایش قند خون در شرایط گرسنگی میشود؟ (علوم پایه رئدان پزشکی فردار ۱۴۰۰ میان دروره کشوری)

الله فروكتوكيناز الها فسفوفروكتوكيناز- ا ق آنزيم شاخهساز الها كلوكز ۶- فسفاتاز

۵- قندخون بیماری بین دو وعدهی غذایی کمتر از حد نرمال است و با تزریق گلوکاگون نیز افزایش نمییابد. احتمال وجود نقص در کدام آنزیم است؟ (علوم بایه پزشکی و رنران پزشکی- قطبی)

- 💷 لاكتات دهيدروژناز
- 📰 گلوكز ۶- نسفاتاز
- المحورن فسفور يلاز ماهيجهاي
 - 🖼 فسفوفروكتوكيناز ا

۹- واکنش تبدیل گلوکز ۶- فسفات به گلوکز، در
 کدام مسیر یا چرخه متابولیکی اتفاق می افتد؟ (علوم پایه رندانپزشکی شهریور ۹۹ - کشوری)

- 🕮 گلیکولیز و کریس
- 🖃 گلوکونٹوژنز و گلبکوژنولیز ماهیچهای
 - 🖪 گلیکوژنز و گلایکوژنولیز
 - 🖼 گلوکونٹوژنز و گلیکوژنولیز کبدی

۷-کدامیک از ترکیبات زیر مستقیماً در مسیر گلیکوژنولیز تولید میشوند؟ (علوم ایایه رندانپزشکی آبان ۱۴۰۰ - کشوری)

- 🕮 گلوکز و گلوکز ۱-فسفات
- 🖼 گلوکز و گلوکز ۶-فسفات
- 🗺 گلوکز ۱-فسفات و گلوکز ۶-فسفات
- 🛂 گلوکز ۱ و ۶-بیس فسفات و گلوکز ۱-فسفات

۸- علت هایپراوریسمی ایجاد شده در کودک مبتلا به بیماری فونژیر که نوع ۱ بیماری ذخیره گلیکوژن چیست؟ (بزشکی ری و اسفنر ۹۹)

- 💷 افزایش تولید ریبوز ۵-فسفات
- 🖼 كاهش فعاليت آنزيم آدنوزين دآميناز
- نقص در فعالیت آنزیم گلیکوژن فسفوریلاز
 - 🛂 نقص در فعالیت آنزیم گزانتین اکسیداز

٨	٧	۶	٥	f	٣	سؤال
الف	٤	۵	Э.	3	ب	پاسخ



۹- کمبود کدامیک از آنزیمهای زیر باعث تجمع
 گلیکوژن در لیزوزومها میشود؟ (علومپایه پزشکی ری
 ۹۹- میانرورهی کشوری)

🕮 گلوکز ۶ - فسفاتاز

🖼 آلفا ۱ و ۶ – گلوکوزیداز

🖼 آلفا ۱ و ۴ – گلوکوزیداز

🎫 گليكوژن فسفريلاز

۱۰ - بیماری «مک آردل» حاصل نقص در فعالیت کدام
 آنزیم است؟ (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی – قطبی)

🕮 شاخەساز 🚅 شاخەشكن

🗃 نسفريلاز كبدى 🗗 نسفريلاز عضلاني

۱۱- در گالاکتوزومی کدام یک از ترکیبات زیر عامل
 کاتاراکت در نوزادان است؟ (علوم پایه زندان پزشکی و پزشکی - قطبی)

🖼 سورېيتول

الله مانيتول الله والمستول

۱۷ - نوزادی مدت کوتاهی پس از شروع تفذیه با شیر مادر دچار استفراغ مکرر و زردی شدهاست. در معاینه، بزرگی کبد مشاهده می شود. نقص در کدام یک از آنزیمهای زیر محتمل است؟ (علوم پایه پزشکی فردار ۱۳۰۰ - میان) در و کشوری)

💯 آلدولاز B

🕮 دالسيتول

🖼 اسيد مالتاز

🗺 گالاکتوز ۱- فسفات یوریدیل ترانسفراز

🖼 گلوکز ۶- نسفات دهیدروژناز

۱۳- در هنگام فعالبت فیزیکی شدید و کاهش اکسیژن در سلول عضلانی، افزایش کدام نوع ناقل گلوکز (GLUT) سبب افزایش انتقال جذب گلوکز به داخل سلول میشود؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۹۹-کشوری)

FET YET YET I

عوال ۹ ۱۱ ۱۱ ۱۲ ۱۳ ۳۱ موال ۱۳ ۲۰ م

باسی تا اختلال در آنزیم آلفا ۱ و ۴ – گلوکوزیداز یا اسید مالتاز لیزوزومی که بیماری (Pompe) رو ایجاد میکنه. در نتیجه این اختلال، گلیکوژن دارای ساختمان طبیعی، در داخل لیزوزومهای بافتهای مختلف تجمع مییابد. (پس جواب گزینه ج میشه)

□ ااا کمبود آنزیم شاخهشکن کبدی. (اسمش میشه کُری – فارب.)

الله تعماری أمیلوپکتینوزیا IV تعماری أمیلوپکتینوزیا 🗢 الله

أندرسون هست.

▼ کمبود آنزیم گلیکوژن فسفریلاز عضلانی یا نقص در آنزیم گلوکزیداز
که این بیماری رو تو خونه مک آردل صدا میکنن، و باعث تجمع گلیکوژن در
عضلات میشود.

ح CAMP و کلسیم موجب افزایش فعالیت گلیکوژن فسفریلاز (و کاهش فعالیت گلیکوژن گلیکوژن سنتاز) و ATP و گلوکز ۶ فسفات و انسولین باعث مهار گلیکوژن فسفریلاز میشوند.

مهم ترین آنزیم دخیل در متابولیسم گالاکتوز، GALT یا گالاکتوز ۱- فسفات یوریدیل ترانسفراز است که کمبود آن باعث ایجاد بیماری گالاکتوزمی کلاسیک که شدید ترین شکل گالاکتوزومی است، می شود. گالاکتوکیناز (تبدیل گالاکتوز به گالاکتوز و گالاکتوز هستند که فسفات) و UDP گالاکتوز اپی مراز نیز از دیگر آنزیمهای مهم متابولیسم گالاکتوز هستند که نقص آن ها باعث گالاکتوزومی می شود. گالاکتوز و سایر متابولیتهای آن مثل گالاکتیتول یا دالسیتول (فرم احیا شده ی گالاکتوز و عامل ایجاد کننده ی کاتاراکت) می توانند ایجاد مشکلات فراوانی کنند. (پس جواب سوال گزینه ب میشه)

اسط با این تست نشونههای کمبود گالاکتوز در نوزادی رو یاد بگیر. شیر مادر چون سرشار از لاکتوز هست نوزاد داره بهت میگه من با گالاکتوز مشکل دارم پس جواب سوال گزینه ج میشه.

یکم دوره کنیم:

و جواب گزینه د است.



باسخ این نکته هم مهمه

ورود گلوکز به سلولهای کبد و پانکراس و مغز غیر وابسته به انسولین هست، کبد و پانکراس از GLUT2 استفاده میکنند ولی مغز بر خلاف دو اندام دیگه از GLUT استفاده میکنه.

باسم جواب این سوال هم با همون نکته هست که توی سوال ۸ گفتیم؛ تجمع گلیکوژن در لیزوزومها به خاطر نقص در اسید مالتاز لیزوزومی هست که مک اردل نامیده می شود پس جواب گزینه ب است.سعی کن عوارض بیماری مک اردل رو هم از روی سوال حفظ کنی.

1۴- بیماری با هیپوگلیسمی مکرر دچار نقص در نوعی ناقل غشایی گلوکز تشخیص داده شد که به همین دلیل، آزاد شدن گلوکز از سلولهای کبدی وی مختل شده است. این نقص مربوط به کدامیک از ناقلهای گلوکز زیر است؟ (علومهای پزشکی آبان ۱۴۰۰ میان(وره کشوری)

GLUTY E

GLUTP GLUTY 🖼

۱۵ در کودکی با تأخیر رشد، مشکلات عصبی، نارسایی قلبی و بزرگی کبد، بیوپسی کبد انجامشده و تجمع گلیکوژن در لیزوزومها مشاهده شدهاست. نقص در کدام یک از آنزیمهای زیر عامل بروز این بیماری است؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۹۹ - کشوری)

🕮 گلوكز ۶ فسفاتاز 🖼 اسيد مالتاز

🗺 آنزیم شاخه شکن 🗺 فسفریلاز کبد

بالمقالث	بعداد سوالات در آزمون های دو سالی المپر	crain 76
letv	p	مسير پئتوز فسفات

مسیر پنتوز فسفات مسیری است که در سیتوزول انجام می شود و به دو دلیل دارای اهمیت است:

اول اینکه منجر به تولید ریبوز ۵-فسفات و به تبع آن بقیه قندهای پنج کربنه برای تولید نوکلئوتیدها می شود و دوم اینکه منجر به تولید اینکه انبرژی لازم برای NADPH می شود این NADPH تولیدی خود در دو محل به مصرف میرسد و اهمیت دارد: اول اینکه انبرژی لازم برای بیوسنتز اسیدهای چرب را تامین میکند و دوم اینکه باعث پایدار ماندن گلوتاتیون احیا می شود.

در مورد گلوتاتیون احیا هم به جاش برات توضیح میدم. بریم سراغ نمودار زیر:

اول باید بدونی که مسیر پنتوز فسفات در طی دو مرحله انجام میشود: مرحله اول با اثر آنزیم گلوکوز ۶-فسفات دهیدروژناز شروع میشود و طی این واکنش که با تولید NADPH همراه است نوعی حلقه که دارای گروه کتونی است تولید میشود که ۶ فسفوگلوکولاکتون نامیده میشود.

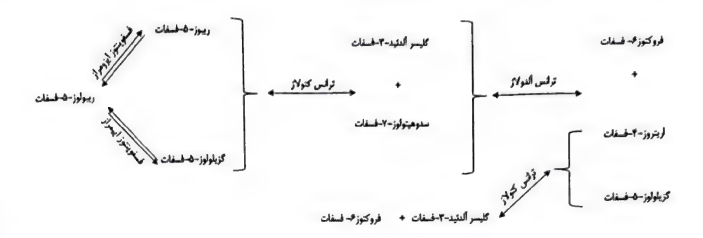
سپس تحت اثر به ترتیب لاکتوناز و سپس گلوکونات دهیدروژناز قند ۶ کربنه به ۵ کربنه تبدیل شده و ریبولوز ۵-فسفات تولید میشود، این ریبولوز میتواند توسط ایزومراز به ریبوز تبدیل شده و در ساخت نوکلئوتیدها استفاده شود. در مرحله اثر گلوکونات دهندروژناز تولید NADPH و CO2 انجام میشود.

آنزیــم اول ایــن مرحلــه یعنــی گلوکــوز ۶-فسـفات دهیروژنــاز آنزیــم تنظیمــی ایــن مسـیر بــه شــمار مــیرود و توسـط NADPH مهــار میشــود و نقــص آن منجــر بــه ســندرم فاویســم یــا باقالــی خــام میشــود. در فاویســم فــرد تحمــل اســترس اکســیداتیو رو نــداره چــون گلوتاتیــون مشــکل داره چــون NADPH کافــی نداریــم....

پس از مرحله اول ما میزانی متناسب از ریبولوز و NADPH داریم ولی میزان نیاز ما به NADPH خیلی بیشتر از ریبولوز است پس لازم است از شر ان خلاص

10	15	سؤال
ب	ب	پىخ

شویم. مرحلته دوم به ایس منظور انجام می شود نصودار رو بسرای ایس موضوع بخون:



"مسير ينتوز فسفات"

حالا چند نکته در مورد نمودار:

در نهایت دو مولکول فروکتوز و یک مولکول گلیسر الدهید-۳-فسفات تولید می شود که همه می توانند در گلیکولیز مصرف شوند. ورودی های این مسیر ابتدا به صورت سه مولکول ریبولوز هستند که سپس دو تای آن به گزیلوز و یکی به ریبوز تبدیل می شود.

انزیم ترنس کتولاز که اولین مرحله چرخه را بر عهده داردیک آنزیم کلیدی محسوب می شود، نقص آن سندرم ورنیکه کورساکف نام دارد که ناشی از کم شدن میل آن به کوانزیم تیامین پیروفسفات خود است و در افراد الکلی هم به خاطر اختلال در جذب تیامین به وجود میاید.

کنم:

۱- محصول کدام مسیر متابولیسمی در
 گلبول قرمز، در مقابله با استرس اکسایشی نقش
 دارد؟ (علوم بایه پزشکی- قطبی)

- 💯 گلبکولیز
- 🖼 ينتوز فسفات
 - 🖼 رایاپورت
- 🔼 گلوكونثوژنز

اسلا نترس عزیز دلم؛ اول نمودار درسنامه و توضیحاتی رو بخون، بعدشم بیا موهای روی زمین رو جمع کن!

جوابش که مشخصه گزینه ب میشه ولی خوب بریم یکم موضوع رو برات باز

نشونه های فاویسم چیه؟ در فاویسم فرد به محض اینکه از یه حدی بیشتر استرس اکسیداتیو میگیره سریع گلبولهای قرمزش لیز میشن و فرد زردی میگیره حالا این استرس اکسیداتیو چیه؟ هرگونه استرس که منجر به تولید بیش از حد رادیکالهای ازاد بشه و مثال معروفش برای افراد فاویسمی خوردن باقالی خام هستش.

حالا توی سوال بعد بیشتر برات توضیح میدم ...

1	مؤال
پ	يىخ



وفای عهد ...

دیدی یه سریا باقالا میخورن، زرد میشن؟! اینا تو آنزیم گاوکز ۶ فسفات دهیدروژناز (G6PD) نقص دارن که باعث بیماری فاویسم میشه. دلیلش هم اینه که NADPH در احیا کردن مجدد گلوتاتیون که یک ماده ی آنتی اکسیدانی است نقش داره و اینا نمی تونین NADPH رو بسازن. (پسس جواب گزینه ب میشه) علامت اصلی فاویسم هم آنمی همولیتیکه که باعث زردی و ادرار خونی میشه. خوردن موادی مثل باقالا یا مصرف داروهایی مثل سولفانامید، داروهای ضدمالاریا مثل پریماکین، آسپرین و نفتالین که سبب ایجاد استرس اکسیداتیو در بدن میشن، این بیماران رو به آنمی همولیتیک مبتلا میکنن. این افراد به دلیل عدم تولید NADPH و فراهم شدن فضای اکسیداتیو درون سلولهاشون، مالاریا نمیگیرن!

کھ برای سنتز پورین ها باید ریبوز ۵ فسفات طی مسیر پنتوز فسفات تولید شود تا وارد چرخه ی تولید تا وارد چرخه ی تولید تا وارد چرخه ی تولید بورین ها بشود.

کھ نقسس در آنزیم های متابولیسمی پیروات کیناز، G6PD و فسفوفرو کتو کیناز ۱ منجر به کمخونی همولیتیک می شود. نقص پیروات کیناز شایع ترین علت ایجاد کمخونی همولیتیک است.

پاسخ خوب یه سوال راحت:منبع تامین NADPHچی بود؟ آفرین پنتوز فسفات پس جواب میشه ج.

خوب امیدوارم خوب خونده باشی. دکربوکسیلاسیون اکسیداتیو اسیم دیگه آزاد شدن CO2 حالا کجا اینطور میشد؟ آفرین محلی که آنزیم ۶- فسفوگلوکونات دهیدروژناز کار می کرد پس جواب گزینه الف میشه.

الناسخ آنزیم تنظیمی مسیر همانط ور که در درسنامه گفتیم گلوکز ۶- فسفات دهیدروژناز است و جنواب گزینه ب.

ناگفته نماند که فروکتوز ۶ فسفات می تواند با ایزومره شدن به گلوکز ۶ فسفات تبدیل شود و مجدداً چرخه ی پنتوز فسفات را تکرار کند. فروکتوز ۶ فسفات رابط میان دو فرایند گلیکولیز و پنتوز فسفات است.

این سوال رو هم توضیحاتش رو بهتون داده بودیم.

مسیر پنتوز فسفات دو جا کاربرد داشت یک گلوتاتیون و یک سنتز اسید چرب پس جواب الف میشه.

۲- در بیمار مبتلا به فاویسم عدوارش ایجاد شده عمدتاً به دلیال کدام مدود است؟ (رندان پزشکی شهریور ۹۲- مشترک کشوری) الله افزایش تولید گلوکز -۶- فسفات

NADPH کامش تشکیل

ATP كاهش توليد

🖼 كاهش توليد كلوتاتيون اكسيد شده

۳- NADPH لازم برای سنتز اسیدهای چـرب از کدام مسیر متابولیکـی زیـر تأمیـن میشود؟ (علومهایه پزشکی ری ۹۹- میاندورهی کشوری)

🕮 گلیکولیز 📑 گلوکونٹوژنز

الما ينتوز فسفات الكا كليكوژنوليز

۴- کدام آنزیم در مسیر پنتوزفسفات دارای فعالیت در کربوکسیلاسیون اکسیداتیو است؟ (علومهایه رندان پزشکی دی ۹۹- میان دوره ی کشوری)

💷 ۶ - فسفوگلوكونات دهيدروژناز

🖼 گلوکز ۶ - فسفات دهیدروژناز

🗺 ۶ – فسفوگلوكونولاكتوناز

🖼 گلوکز ۶ - فسفاتاز

۵- کدام آنزیم، مسیر پنتوز فسفات را تنظیم
 میکند؟ (پزشکی شهریور ۹۹-کشوری)

🕮 ترانس آلدولاز

📆 گلوکز ۶- فسفات دهیدروژناز

🍱 ريبوز ۵- فسفات كتوايزومراز

🖼 ترانس کتولاز

8- در بیماران مبتلا به نقص آنزیم گلوکز ۶- فسفات دهیدروژناز، سنتز کدام یک از ترکیبات زیر به دلیل کمبود کوفاکتور ضروری کاهش می یابد؟ (علوم پایه پزشکی اسفنر ۹۹- کشوری)

🕮 اسیدچرب 🔁 گلیکوژن

🗗 اجسام کتونی 🔁 گلیسرول

۶	۵	F	٣	۲	سؤال
الف	ڔ	الف	٤	ب	پاسخ



۷- مسیر پنتوز فسفات در کدام بافت ها اهمیت کم تری دارد؟ (پزشکی شورپور ۹۸- مشترک کشوری)

الت اريتروسيت الما كبد

🖸 کورتکس آدرنال 🗗 ماهیچهی اسکلتی

۸- NADPH محصول متابولیسم کدام یک از مسیرهای
 زیر است؟ (پزشکی شهریور ۹۲ - مشترک کشوری)

🕮 چرخهی کربس 🖼 گلیکولیز

🗺 بتا- اکسیداسیون 📧 پنتوز فسفات

۹- در مسورد ترکیسب D- glucose تمام عبارات زیسر صحیح است، بجز: (پزشکی اردیبهشت ۹۷- میان دوره) کشوری)

 در دیساکاریدهای لاکتــوز، ترههالــوز و ســلوبیوز وجــود دارد.

بـه صــورت گلوکــز ۶- فسـفات (GSP) وارد
 مســیر پنتــوز فسـفات میشــود.

در کبید و عضیلات بیه صورت گلیکوژن ذخیبره میشیود.

در شـرایط نرمـال سـطح سـرمی ناشــتا ۸
 میلیمــول در لیتــر اســت.

۱۰ در بیماری که به دنبال چند نوبت بلیچینگ
 (استفاده از مواد اکسیدان برای سفید کردن دندان)
 دچار همولیز شده است، نقص کدام آنزیم زیر محتمل تر
 است؟ (علوم پایه رئران پزشکی - قطبی)

🕮 لاكتات دهيدروژناز

🖼 سيترات سنتاز

🖼 گلوکز ۶- فسفات دهیدروژناز

🖼 گلوکز ۶- فسفاتاز

سیر پنتوز فسفات برای گلبولهای قرمز اهمیت زیادی داره و کارش تولید NADPH لازم برای احیای گلوتاتیون اکسید شده است. این مسیر نوستالژی و پرخاطره (یاد جاده چالوس افتادم!) توی بعضی بافتها مثل چربی، کبد، پستان و فوق کلیه هم فعالیت زیادی داره و NADPH لازم برای بیوسنتز اسیدهای چرب، کلسترول و هورمونهای استروییدی رو به گردن گرفته. (امیدوارم به جای دیگه نگیره!) پس جواب گزینه د میشه.

واسترویید در غده ی آدرنال (هورمونهای است و در ساخت اسید چرب در بافت چربی و استرویید در غده ی آدرنال (هورمونهای استروییدی) نقس داره و همچنین آنتی اکسیدان هم هست. قشنگ شیرفهم شدی که عمق رابطهی NADPH و پنتوز فسفات چجوریه یا باید بیشتر روی چین و شکنجهای مغزت بدّیو بدّیو بدّیو کزینههای الف تا ج رو به عنوان نکته به ذهنت بسپار عزیزم؛ واسه مغزت ورزش خوبیه. در ضمن بدان که در شرایط نرمال، غلظت پلاسمایی گلوکز در حالت سیری حدود که (ایمن غلظت در حین ناشتایی کاهش در حالت سیری حدود که (ایمن سوالات عدد محور خیلی خیلی کم در آزمونها دیده میشه. احتمالاً طراح این سوال هم با این دید سوال رو طرح کرده که شما میدونی گزینههای الف تا ج درستن و تنها گزینهای که باقی میمونه، گزینه ی د هست.

دندون پزشکا با مواد اکسیدان دندونا رو مثل برف سفید می کنن؛ حالا کسی که نقص آنزیم G6PD داره بعد از چندبار بلچینگ دچار همولیز میشه. بکش و خوشگلم کن همینه ها (جوابش هم گزینه ج میشه)

- Essie	تعدار سؤالات در آزمونهای دو سال المیر	canto.
لمیلی موم	M	اکسیداسیون بیولوژیک و ژنهیرهی تنفسی

رسیدیم به زنجیرهی انتقال الکترون 🕪

زنجیرهی انتقال الکترون از چند کمپلکس پروتئینی تشکیل شده که وظیفهی آنها انتقال الکترون است. با توجه به آنچه تا اینجای کار آموختیم؛ طی فرآیندهای احیا کننده (NADH و PADH2)

تولید می شود. این اکی والان های احیاکننده، اکسید شده و الکترون خود را به	1
تولید می شود. این اکی والان های احیاکننده، اکسید شده و الکترون خود را به کمپلکس های پروتئینی تحویل می دهند. هر کدام از این کمپلکس ها الکترون را از	

1.	٩	٨	٧	سؤال
٤ .	٥	٥	٥	پىخ



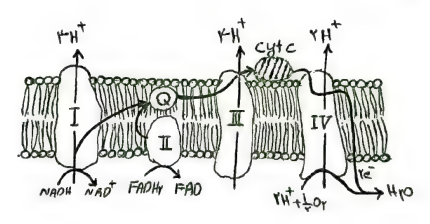
کمپلکس قبل از خود گرفته و به کمپلکس بعدی تحویل می دهد (انتقال الکترون). کمپلکسها، از انبرژی ناشی از انتقال الکترون برای پمپ کردن یونهای هیدروژن یک شیب پروتونی (شیب الکتروشیمیایی) به سمت داخل میتوکندری ایجاد می کند که نیروی لازم برای تولید ATP (توسط ATP سنتاز) را فراهم می کند و اما انواع کمپلکسها و عمل آنها آ

۱- کمپلکس ا یا NADH - Q اکسیدو ردوکتاز ^{۳۰} الکترون را از NADH به کوآنزیم Q (یوبی کینون) منتقبل می کند. این کمپلکس حاوی FMN و FAD است، به بیان دیگر فلاووپروتئین است.

۲- کمپلکس II یا سوکسینات Q ردوکتاز ^{حب} برخی از سوبستراهایی که پتانسیل ردوکس (پتانسیل احیا) آنها مثبتتر از /NAD است (مانند سوکسینات) الکترون را از طریق این کمپلکس به کوآنزیم Q انتقال میدهند این کمپلکس توانایی پمپ کردن پروتون به فضای بین دو غشای میتوکندری را ندارد. این کمپلکس یکی از آنزیمهای سیکل کربس هم هست. ضمناً در مسیر انتقال الکترون از FADH2 به زنجیره تنفسی، این کمپلکس پروتئینی اولین گیرنده الکترون است.

۳- کمپلکس III یا Q - Cyt C اکسیدوردوکتاز (کمپلکس bc1) [™] الکترون را از کوأنزیم Q به سیتوکروم C منتقل می کند.

۴- کمپلکس IV یا Cyt C اکسیداز یا سیتوکروم C اکسیداز (کمپلکس aa3) [™] زنجیرهی انتقال الکترون را کامل می کند و الکترون را از سیتوکروم C به O2 (گیرندهی نهایی الکترون) منتقل کرده و سبب احیای آن به H2O می شود. این کمپلکس یون مس دارد با دقت شکل رو ببین:



والنسخ دو مسئله الله المسئل ا

مثلا سیتوکروم aa3 منظور کمپلکس چهار هست.

يال ١ يا

 ۱ - میل ترکیبی کدام ماده از زنجیرهی تنفسی برای الکترون از همه بیش تر است؟ (علوم بایه بزشکی - قطبی)

MADH دهیدروژناز

🖼 يوبي كينون

🚰 سیتوکروم aa۳

ك فلاووپروتئين

چندتا نکتهی خیلی مهم میخوام بگم، خوب گوش کن ا 🕲

کے همر مولکول NADH سبب خروج ۱۰ پروتیون بنه فضای بین دو غشا می شود و از آن جایمی کنه همر ۴ پروتیون خروجی بعداً توسیط ATP سنتاز یک ATP تولید می کنید، همر مولکول T/۵ NADH تولید می کنید،

کھ هـر مولکـول FADH2 سـبب خـروج شـش پروتـون بـه فضـای بیـن دو غشـا میشـود و از آن جایـی کـه هـر ۴ پروتـون خـارج شـده بعـداً توسـط ATP سـنتاز یـک ATP تولیـد میکنـد.

ن در زنجیره انتقال الکترون کدام یک از ترکیبات زیر ATP بیشتری تولید میکند؟
۱. FADH2

FMNH2.* NADH+H⁺ ► ."

هـ NADH در زنجیـرهی انتقـال الکتـرون ۵۸TP/۱۱،FADH2 و هـ م ۵۸TP/۱۱،FADH2 تولیـد می کنـه. NADPH در سـاخت اسـتروئید، کلسـترول و اسـیدچرب نقـش داره و وارد زنجیـره انتقـال الکتـرون نمیشـه. پـس بیشـترین ۸TP رو همـون NADH میسـازه.

سیتوکروم C و Q از اجزای متحرک زنجیرهی تنفسی است.

کے کو آنزیم Q محلول در چربی است و بین غشا قرار دارہ ولی سیتوکروم C آب دوست هست و در خرج از غشا قرار میگیرہ.

کے همهی کمپلکسهای زنجیره تنفسی حاوی یون +Fe2 هستند

همانطور که در چرخه کربس هم توضیح دادیم، کمپلکس II زنجیره انتقال الکترون عملکرد مشابه با آنزیم سوکسینات دهیدروژناز در چرخه کربس داشته و هم توسط مالونات مهار می شوند پس جواب گزینه ب می شود.

آنزیم آنزیم ATP سنتاز از دو بخش F0 (کانال پروتون) و F1 (بخش کاتالیتیک آنزیم) تشکیل شده است. بخش F0 به ماده اولیگومایسین حساس است. این آنزیم که در غشای داخلی میتوکندری موجود است انرژی آزاد شده به واسطهی شیب الکتروشیمیایی یون پروتون را صرف تولید ATP میکند و جواب گزینه به میشه.

سیتوکروم P450 یک خانواده ی گسترده از آنزیمهای هموپروتئینی است که وظیفشون کاتالیز کردن روند اکسیداسیون ترکیبات آلی است. توی کبد و میتوکندری نقش اکسید کردن موادی مثل استروییدها، اسیدهای چرب و زنوبیوتیکها و برعهده دارن و در کلیرانس بسیاری از ترکیبات (مانند داروها، هورمونها و سموم) نقش مهمی رو ایفاء میکنن. فارماکولوژی که بخونی

۲- گدام جـزه زنجیـرهی تنفسی در میتوکندری به عنـوان یکی از آنزیمهای چرخهی کربـس نیز عمل میکند؟ (علوم پایه رندان پزشکی - قطبی)

🕮 کوآنزیم Q

🖼 كمپلكس اا

🖸 کمیلکس ا

سيتوكروم C

- ۳ آلیکومایسین کدامیک از مسوارد زیسر را مهار میکند؟ (علومهایه رندان پزشکی- قطبی) سیتوکروم اکسیداز
 - ATP سنتناز
 - 🗷 کمبلکس ۱۱۱
 - 2 کمیلکس ا
- ۴ کدامیک از سیتوکرومهای زیر در متابولیسم داروها نقش دارند؟ (علوم *پایه پزشکی قطبی)*
 - aa سیتوکروم C سیتوکروم ۳
 - سیتوکروم b میتوکروم P۴۵۰

۴	۳	۲	سؤال
د	ť	Ļ	پىخ

103/19

قشنگ به عظمت این سیتوکروم پی میبری. به احترام حاکم بزرگ، سیتی کومان، زانو بزن! پس جواب گزینه د میشه.

راسم مهارکننده ی کمپلکس آ:هالوتان و باربیتورات ها مثل آموبربیتال (آمیتال)، مسدود کردن انتقال از FeS به Q.

مهارکننده ی کمپلکسس II: مالونات که به صورت رقابتی کمپلکس II را مهار میکند.

مهار کننده ی کمپلکس III: آنتی مایسین A، دی مرکاپرول.

مهار کننده ی کمپلکس IV: مثل CO، سیانید مانند پتاسیم سیانید (KCN) و سموم کلاسیک مثل H2S و یون آزید پس جواب گزینه د میشه.

این بخش رو خوب یاد بگیر که هر امتحان یه سوال داره.

اجزای زنجیره ی تنفس هر یک می توانند مولکول بعد از خود را احیا کنند؛ پس قدرت احیا کنند؛ پس قدرت احیا کنندگی که خود به معنی قدرت اکسید شوندگی (پتانسیل اکسیداسیون یا همان پتانسیل از دست دادن الکترون) است، به ترتیب در طول زنجیره کاهش می یابد. همچنین با توجه به اینکه هر مولکول در زنجیره ی تنفس از مولکول قبلی خود الکترون پذیرفته است؛ پس تمایل به دریافت الکترون (پتانسیل احیا یا پتانسیل ردوکس) به ترتیب در طی زنجیره زیاد می گردد الان NADH اول زنجیرهی انتقال الکترونه، پس خاصیت احیاکنندگیاش از همه بیش تره و جواب گزینه د میشه.

اخطار داده بودم که ممکنه اشتباه کنی،

دینیتروفنول و والینومایسین جداکننده ی (Uncoupler) آمفی پاتیک هستند این مواد مهارکننده ی زنجیره انتقال الکترون هستند که فسفریلاسیون را از اکسیداسیون جدا می کنند و نفوذپذیری غشای داخلی میتوکندری را نسبت به پروتون افزایش میدهد؛ به این ترتیب، پتانسیل الکتروشیمیایی را کاهش داده و محتاز را میانبر زده و در نتیجه سنتز ATP کاهش می یابد. جداکننده با کاهش گرادیان پروتون باعث افزایش شدید مصرف O2 توسط میتوکندری می می می و طبی این فعالیتها گرمای زیادی تولید میشه . پروتئین ترموژنین و هورمونهای تیروئیدی هم به صورت طبیعی در بدن همین نقش را ایفا می کنند. پس دیدی جواب گزینه ج میشد.

این انکاپرها جدیدا محبوب شدن.

۵ - سیانید کدام کمپلکس زنجیر تنفسی را مهار
 میکند؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹ - کشوری و
 رندان پزشکی شهریور ۱۴۰۰ - کشوری)

20

*

111

V

۳- کدام یسک از ترکیبسات زیسر در زنجیسره ی انتقسال الکتسرون پتانسسیل احیساء کنندگی بیش تسری دارد؟ (علوم پایسه رئدان پزشکی - قطبی)

Cyt aar 🕮

Cyt C 😝

Cyt b

NADH E

۲- کدام بسک از ترکیبات زیسر با وجود افزایش فعالیت زنجیره انتقال الکترون، از تولید ATP در میتوکندری جلوگیری می کند؟ (علوم باید پزشکی ری ۹۹- میان دوره ی کشوری)

💯 روتنون

ہائید

🖼 دی نیتروفنل

📧 مونواکسید کربن

مال ۵ ۶ ۷ پخ د د ع

۸- افزایش فعالیت کدامیک از پروتئینهای زیر، سبب کاهش سنتز ATP در میتوکندری میشود؟ (ماوم پایه يزشكي آبان ١٠٠٠ ميان دوره كشوري ا

UCP1 ATPase F.F1

🖼 سیتوکروم c اکسیداز 🖼 سپتوکروم کا

۹ - سے آتراکتیلوزاید (Atractyloside) کندام بخش را مهار می کند؟ (علوم بایه پزشکی- قطبی)

🕮 فسفر پلاسیون در زنجیرهی تنفسی

اکسیداسیون در زنجیرهی تنفسی

🖼 ناقل تعویض کنندهی ATP- ADP در غشاء داخل

🗺 ستز پروتئين توسط ريبوزوم

.۱- کدامیک از کمپلکسهای موجود در زنجیرهی تنفسی به عنوان بمپ پروتون عمل نمی کند؟ (پزشکی آزر ۹۸- میان رورهی کشوری)

V 🖼 | | | 🔯 | | | | | | | | |

۱۱ ـ نقش كمپلكس شماره ۱۱ در زنجيره انتقال الكترون كدام است؟ (علوم پایه رندان پزشكی اسفند ۹۹-کشوری)

🕮 اکسیداسیون FADHY و احیای کوآنزیم Q

NADH اكسيداسيون

🗗 اکسیداسیون سیتو کروم c

انتقال الكترون به اكسيژن

۱۲- در بیماری که دارای جهش در یکی از زیر واحدهای كميلكس ۴ زنجيره تنفسي است، انتقال الكترون به کدامیک از موارد زیر مختل می گردد؟ (رئران بزشکی شهریور ۹۹-کشوری)

🕶 اکسیژن

الله يوبي كينون

سبتوكروم +NAD

۱۳- نقش کمپلکس ۱۷ در زنجیره انتقال الکترون کدام است؟ (علوم يايه يزشكي اسفند ٩٩- كشوري)

🛂 اکسیداسیون FASHY و احیای کوآنزیم Q

NADH اکسیداسیون

🗺 اکسیداسیون سیتوکروم c

🖼 انتقال الكترون به اكسيژن

سؤال الف

کاهش سنتز ATP مربوط به پروتئینهای ترموژنین و هورمونهای تیروئیدی بود که مثل نوعی UNCOUPLER عمل میکردن پس جواب گزینه ب میشه،

اتراکتیلوزاید یک گلیکوزید طبیعی و در عین حال سمی هست که روی انتقال دهنده ی ناهمسو ATP- ADP اثر می گذاره و اون رو مهار می کنه. پس جـواب سـوال ج میشـه. امیـدوارم رفتـارش هـم مثـل اسـمش سـنگین و باكلاس باشه!

یکم دوره میچسپه:

الاسع خوب بایه سوال نرم شروع کنیم: هم داخل شکل درسنامه مشخصه و هم توی توضیحات بود که تنها کمپلکس ۲ هست که پمپ پروتون نیست. ویژگی های دیگه این کمیلکس چی بود؟ توسط FADH2 احیا میشد و بخشی از چرخه کربس (به عنوان سوکسینات دهیدورژناز) هم حضور داشت و توسط مالونات مهار میشد.جواب هم میشد گزینه ب.

واست باشه اکسیداسیون احیا رو با هم قاطی نکنی؛ اینجا نیومده ولی احتمالش هست ازش استفاده بشه.

نقش کمپلکس ۲ چی بود؟ آفرین اکسیداسیون FADH2 و احیای کوآنزیم Q يعنى دقيقا كزينه الف.

پاسم خوب این سوال هم پیچیدگی خاصی نداره؛ همونطور که توی درسنامه گفتے کمیلکس چھار آخرین کمپلکس بود کے الکترون ھای خودش رو سیتوکروم C میگرفت و به اکسیژن منتقل میکرد پس جواب گزینه ب میشه.

اينم باز جوابش أسونه؛ نقش كمپلكس چهار انتقال الكترون به اكسيژن و تشکیل آب بود پس جواب گزینه د می شد.



این هم که دیگه کامیلا مشخصه کمپلکس جهار توسط ازید مهار می شد پس جواب گزینه د میشه.

الله ترکیبات آنکایلر چیکارا میکردن؟ اول ATP سنتاز رو دور میزدن پس کاهش فعالیت داشت بعد تولید ATP رو کیم میکنن پس ADP افزایش میابه بعد مقدار انتقال الكترون و مصرف اكسيژن رو زياد ميكرد پس گزينه ب درسته.

باسع ایجاد گرما به جای ATP کجا بود؟ آفرین آنکابلرها و کار آنکابلرها چی بود؟ آفرین افزایش نفوذ پذیری غشای داخلی میتوکندری پس گزینه ج درسته.

السلط خوب یه سوال جون دار داریم؛ سوکسینات دهیدروژناز یکی از آنزیمهای چرخه کربس بود که گفته بودیم داخیل کمپلکس دوم هم حضور داره و وظیفش انتقال الکترون به یوبی کینون یا همون کوآنزیم Q بودیس جواب سوال كزيته الف ميشه.

السخ خوب این ترکیب جزو ترکیبهای آنکایلبر بود که اکسیداسیون رو از فسفريلاسيون جدا ميكرد پس جواب گزينه د ميشه.

🐞 کدامیک از مواد زیر مهارکننده فعالیت ATPase میتوکندریایی (کمپلکس V) میباشید؟ (علومهایه دندان پزشکی استفند ۱۴۰۰–کشوری)

> المتال أميتال 🕮 روتنون

> 🖼 سیانور 🗗 اوليگومايسين 🗝

باسخ اولیگومایسین ماده مهار کننده کمپلکس ۵ بود که بخش F0 رو از F1 جدا میکرد پس جواب سوال گزینه ج میشه،

🗘 وقت دورست!

۱۴- گدامیک از ترکبیات زیر، کمپلکس ۱۷ زنجیره انتقال الکترون (سیتوکروم اکسیداز) را مهار می کند؟ (علو^مپ^{ایه} رتدان بزشكي آيان ۱۴۰۰ ميان دوره كشوري)

> 🖼 آئتی مایسین A 🖭 روتنون

🖼 سدیم آزاید المالونات المالونات

۱۵- فردی دچار مسمومیت با یک ترکیب آنکاپلر (ک نفوذپذیری غشای داخلی میتوکندری به پروتـون را افزایـش میدهـد) شدهاسـت. کـدام یـک از موارد زیر در سلولهای این بیمار اتفاق افتاده است؟ (علوم يايه يزشكي فرداد ١٤٠٠ ميان دوره كشورى) ATPase-Fof \ افزایش فعالیت | ATPase

🖼 افزایش مصرف اکسیژن

ADP کامش سطح

💵 کاهش انتقال الکترون در مینوکندری

۱۶- کدامیک از موارد زیر سبب ایجاد گرما به جای توليد ATP مىشود؟ (علوم بايه يزشكى شهربور ١٣٠٠-کشوری)

🕮 مهار كمبلكس ١٧ زنجيره انتقال الكترون

🖼 کاهش فعالیت بمبهای پروتون در غشای داخلی

🗺 افزایش نفوذپذیری غشای داخلی میتوکندری نسبت به پروتون

🗺 افزایش مقدار + NADH + H

۱۷ - بـه یـک ورزشـکار بـرای بهبـود وضعیـت انرژی، مصرف یوبی کینون توصیه شده است. مصرف این تركيب مىتوانىد عملكرد كندام آنزينم زينر را بهبود بخشد؟ (علوم بایه بزشکی اسفند ۹۹- کشوری)

🕮 سوكسينات دهيدروژناز

🖼 گلوتامات دهیدروژناز

يبرووات كربوكسيلاز

🖼 بنا هیدروکسی بوتیرات دهیدروژناز

۱۸- ترکیب ۲و ۴ دی نیتروفنل و گاز منوکسید کربن به ترتیب چه تاثیری بر زنجیره انتقال الکترون و روند تولید ATP دارد؟ (علوم یابه بزشکی اسفند ۱۴۰۰- کشوری)

🕮 مهار کمیلکس آ و ۱۷

🖼 مهار ترانس لوکاز و کمپلکس ا

🚰 فعال كردن FO-F1 ATPase و كميلكس اا

الاسيون و كميلكس ١٧ عنداكردن اكسيداسيون المسلكس ١٧

14	17	18	10	18	مؤال
٥	الف	3	ŗ	١	پىخ



بخش مرور سريع قندها:

جدول قندها

مثال	توضيحات	ع ايزومر	أنوا
آلدوز: ۱.کلیسرآلدهید ۱.اریتروز ۳.ربیوز ۳.گزیلوز ۴.کلوکز ۵.هپتوز کتوز: ۱.دیهیدروکسیاستون ۲.اریترولوز ۳.ریبولوز ۴.فروکتوز ۵.هپتولوز	تفاوت در گروههای عامل	عامل	
فورانوز(۵ضلعی): ۱.فرکتوفورانوز ۲.گلوکوفورانوز پیرانوز(عضلعی): ۱.فروکتوپیرانوز ۲.گلوکوپیرانوز	تفاوت در تعداد ضلع	حلقه	
L: OH چپ، D: OH راست	تفاوت در جهت قرار گرفتن OH نسبت به آخرین کربن نا متقارن در ساختارهای خطی	L,D	
زیرمجموعه ای از L,D	همان آنانتیومر، هر مولکول تنها یک ایزومر آینه ای دارد.	أينهاى	.66
اپیمر کربن ۲ گلوکز: مانوز/ اپیمر کربن ۴ گلوکز: گالاکتوز	تنها تفاوت در قرارگیری یک گروه عاملی	اپی مری	2
آلفا: OH پایین، بتا: OH بالا	تفاوت در جهت قرارگرفتن OH نسبت به آخرین کربن نا متقارن در ساختارهای حلقوی	أنومرى	

احياكنندكي	نوع بيوند	سماره کرینهای بیوندی	انواع پیوند کلیکوزیدی	
(1.1 :	بتا ٢به١/ ألفا ١به٢	اگلوکز ۲فروکتوز	گلوکز و فروکتوز (در ساکارز)	
غير احياكنند	ألفا ١به١	۱گلوکز	گلوکز و گلوکز (در ترههالوز)	
	ألفا ابه ٢	۱ گلوکز ۴گلوکز	گلوکز و گلوکز (در مالتوز)	
احیاکننده	بتا ابه۴	اگالاکتوز ۴گلوکز	گلوکز و گالاکتوز (در لاکتوز)	
	در زنجیره: آلفا ۱به ۴	۱ گلوکز ۴گلوکز	بین گلوکزها (در گلیکوژن، نشاسته، مالتوز)	
	در انشعاب: آلفا ابه	۱ گلوکز ۶گلوکز ۱ الوکز ۱	بین طو ترها زدر تلیخورن، تسسه، ماتور)	
-	بتا ابه۴	اگلوکز ۴گلوکز	بین گلوکزها (در سلولز)	

واحد تشكيل دهنده	نام پلیمر مرکب
N-استیل گلوکز آمین _ اسید گلوکورونیک	اسید هیالورونیک
N استيل ګالاکتوز آمين اسيد گلوکورونيک	كندروثتين سولفات
N–استیل گلوکزآمین سولفاته–گالاکتوز	كراتان سولفات
N-استیل گالاکتوز آمین سولفاته- اسید ایدورونیک سولفاته	درماتان سولفات
N استیل گلوکز آمین ۲ و ۶ دی سولفات _ اسید ایدورونیک	هپارین (استفاده به عنوان داروی ضد انعقاد)



جدول كوفاكتورها ومعاركنندهها

مهارنست	ترکاتور	الزيم
NADH استيل كوا،	B1,B2,B3,B5، ليپوئيک اسيد، کلسيم	پيرووات دهيدروژناز
مالونات	B2 ،FeS کلسیم،	سوكسينات دهيدروژناز
_	كلسيم، Mg,Mn	ايزوسيترات دهيدروژناز
آرسنیت	کلسیم،	ألفاكتو كلوتارات دهيدروژناز
-	کلسیم، PLP) B6	گليكوژن فسفريلاز

للص	انواغ بیماری دخیره ای کلیکوژن
كمبود گليكوژن سنتاز	•
كمبود گليكوژن ۶ فسفاتاز	I (فون ژیر که)
اختلال در آنزیم گلوکوزیداز لیزوزومی	(پمپه) II
شاخه شکن کبدی	III
شاخه ساز	IV (أميلوپكتينوز= أندرسون)
فسفريلاز عضلاني	V (مک آردل)

مهارکسده	عبلكرو	ویزگی ساختاری	كميلكس زنجيره انتقال الكترون
بابیتوراتها (آموباربیتال) با مسدود	انتقال الكترون از NADH به Q/	FMN,FAD حاوى	NADH-Q) I (کسیدوردکتاز
كردن انتقال الكترون از FeS به Q	پمپ هيدروژن	11/11/11/11/10/19	()23),127.1123.1 Q).
		غیر پمپی برخلاف سایر	
مالونات (مهار رقابتی)	انتقال الكترون از FADH به Q	اجزا و بخشی از چرخه	II (سوكسينات-Q ردوكتاز)
		کربس	
آنتی مایسین A، دیمرکاپرول	انتقال الكترون از Q به cyt-C/	_	III (سیتکروم Q-C اکسیدوردوکتاز = bc I)
القى ئايسىن 21 دىغر دېرون	پمپ هيدروژن		۱۱۱ (سینکروم ۷-۷- سیندوردو صار ۱۱۰
CO, CN, KCN, H ₂ S آزید،	${ m O_2}$ به ${ m cyt-C}$ انتقال الکترون از		IV (سیتکروم c اکسیداز = aa3)
CO, C14, RC14, 11 ₂ 5 (32)	پمپ هيدروژن	_	۱۷ (سیتکروم ۲۰ دسیدار ۵۰۰۰)

نكات برتكرار

بیماری زفیره ای کلیکوژن تیپا (فون ژیرکه) آنتیکی آنزیم کلوکوز ۹- فسفاتاز افزایش لاکتات خون و ریبوز ۵- فسفات در کبر آ افزایش اسپداوریک خون. هیپوکلایسمی وهایپرلپیدمی کرسنگی آگلوکوننوژنز و بیوسنتز اسپدهای چرب همراه با فعال شرن آنزیم پیروات کربوکسیلاز بیماری مک آردل آگ نقص در آنزیم کلوکوزیداز بیماری پمپه آگنقص در آنزیم کلوکز ۴- فسفاتاز

شدید ترین نوع کالاکتوزمی فقدان آلزیم کالاکتوز ۱ فسفات است. در این بیماران کا تاراکت به دلیل كالأكتوز اهيا شده رغ مي دهد كمبور الزيم GOPD Than فاويسم (كمبور NADPH) كميلكس IV التقال مستقيم الكترون به السيري، مهار توسط KCN سيتوكروم aa3 ال داراي يتالسيل اهيا بالا سیتوکروم c ا ممرک زلهیرهی تنفسی سلولی اپتالسیل اهیای بالایی دارد CO Lugt, touch -Y ٣- التقال الكترون از كميلكس ١١١ به ١٧ ۴- سیانور و مونو اکسیدکرین 🕤 مهار سیتوکروم اکسیداز (هاوی یون مس) CO -0 با اتصال به هموگلوبین 🕤 المثلال در زنمیره ی کمیلکس IV ۶- وچور آنتی مایسین A در میتوکندری 🕤 مهار کمیلکس III

- white	تعرار سؤالات در آزمون های دو سال البیر	نام مبعث
غير موم	r	غشاهای بیولوژیک و انتقالات سلولی

این بخش از سر فصل های آزمون علوم پایه، فصل دور افتاده و تقریباً کم اهمیتی هست که با اطلاعات خودمون هم می تونیم بهش جواب بدیم اما محض احتیاط اینجا هم یه بار مهماش رو میخونیم 🗝

خوب غشای سلولی که معرف حضورتون هست غشای دولایه فسفولیپیدی بود که سلولهای ما رو پوشونده و نیازی به توضیح بيشتر نداره؛ بريم سر سوالاتش.

- ۱ «یونوفور» از طریق کدام مکانیسم باعث انتقال يونها به داخل سلول مىشود؟ (علوم بايه پزشكى- قطبي)
 - 💯 تشكيل كانال أنتقال فعال
 - 🖼 انتشار تسهیل شده

اندوسيتو

- 🚱 ۲- سپالیت غشای سلول به مقدار کدامیک از موارد زیر وابسته است؟ (پزشکی شهریور ۹۹-کشوری)
 - اسیدهای چرب غیراشباع و کلسترول آزاد
 - 🖼 پروتئیسن و کلسشرول استریفیه
 - 💵 پروتئین سطحی و تری گلیسیرید
 - 🖼 کلسترول آزاد و تری آسیل گلیسرول

🕎 کے یونوفورہا ترکیباتی ہستند کہ با قرار گرفتین در غشا باعث تسهل انتقال ترکیبات دیگری مانند یون های سدیم و کلسیم می شوند عمل انتقال آنها غير فعال است و به دو شكل است ٢٠٠٠ ناقبل متحرك (ضمن عبور خود از غشا يونها را انتقال ميدهند)،

٢. پروتئينهايي كه كانال تشكيل مي دهند پس جواب سوال الف است.

کست کے فراوان تربین لیبید غشا فسفولیید است. البته خوب می دانید که غشا از تركيبات مختلفي تشكيل شده است؛ ليبيدها، بروتئين ها، گليكوپروتئين ها و گلیکولیپیدها و حتی کلسترول (سیالیت غشا توسط کلسترول آزاد و اسیدهای چـرب غيراشـباع تنظيـم مىشـود و جـواب سـوال الـف مىشـود). امـا در سـاختار غشای سلولی، تری گلیسیرید وجود ندارد.

کے بررسی فسفاتیدیل سرین برای آسیب سلولی ارزش تشخیصی دارد.

فراوان تريئ فسفوليبيد موجود در نيم لايمهي خارجي غشاي يلاسمايي فسفاتيديل کولین و در نیمهی داخلی سفالین (فسفاتیدیل اتانول آمین) است.

Y	1	سؤال
الف	الف	پىخ



به بیشترین مقدار پروتئیس به لیپید در غشهای داخلی میتوکندری و کمتریس مقدار نسبت پروتئیس به لیپید در غشهای میلیس دیده میشود.

ا کم کاردیولیپیس، فسفولیپیدی است که به صورت اختصاصی در غشاه داخلی میتوکندری وجود دارد پس جواب سوال گزینه د میشود. این مولکول در پیام رسانیهای القیا کننده ایوپتوز هم موثیر است.

این سوال خیلی پر نکته هست و گزینه هاش رو به عنوان نکته حفظ کن؛ لیپید رفت یه هنوعی ساختار داخل غشاست که عملش متمرکز کردن پروتئین های غشاست پس درصد بالایی پروتئین داره پس گزینه ج غلط میشه.

اسکلت سلولی RBC: اصلی ترین پروتئین تشکیل دهنده ی اسکلت غشای گلبول قرمز، اسپکترین است که انتهای آن به اکتین و از طرف دیگر هم به آنکرین متصل است و خود انکرین هم به پروتئین باند ۳ (ناقل آنتی پورت یا متقابل کلر و بی کربنات) وصل است.

کے گلیکوفورین A گلیکوپروتئین اصلی غشای RBC است که به صورت اینتگرال در غشا جای می گیرد.

کے در اندوسیتوز با واسطهی گیرنده، پروتئین کلاترین حفرههای ایجاد شده در غشا را میپوشاند

در بین این پروتئینها تنها گزینه د به صورت پریفرال نیست.

و وقتی که به لایه خارجی می رود به عنوان سیگنال عمل کرده و آپوپتوز از مسیر خارجی را فعال می کند. پس جواب سوال گزینه الف میشه.

کاسے یکبار دیگه GLUTهارو بررسی بکنیم:

GLUTها گلوکز رو با مکانیسم انتشار تسهیل شده انتقال میدن و انتقال گلوکز از اونا، به شیب الکتروشیمیایی Na+ وابسته نیست و جواب گزینه ج می شود. فعالیت این ناقل ها با اثر انسولین زیاد می شه و به خاطر اینکه Km کم تری نسبت به غلظت قند خون دارن، سرعت انتقالشون بالاست.

۳- کندام فسنفولیپید زیسر فقنط در غشنای میتوکندری پافست می شسود؟ (علوم)ایه دلدان پزشکی خسرداد ۱۳۰۰- مینان دوره کشوری)

- 💯 فسفاتیدیل سرین
- 🖼 فسفائيديل كولين
- 🗺 فسفائيديل اتانول آمين
 - 🗺 کاردبولپین

 ۴- هسه گزینه های زیس در ارتباط با lipid raft در غشا صحیح است، به جز، (علوم پایه و (دان پزشکی دی ۹۹- میاز دوره ی کشوری)

- اجزای آن در غشا به صورت میکرودٌمین جابجا می شوند
- 🖅 حاوی مقدار زیادی کلسترول و اسفنگولیپید است.
 - 🗺 حاوی بیشترین مقدار فسفولیپیدهای غشا است.
- عمل آنها متمركز كردن و تجميع پروتئينها در غشااست.

۵- همسه ی پروتئینهسای زیسر در غشسای گلبسول قرمسز از تسوع محیطسی یسا Peripheral میباشسند. بجز: (پزشکی آزر ۹۷- میسان روره ی کشسوری)

- 🗗 🗗 Ankyrin 🖳 پروتئین Ankyrin
 - Bandy بروتئين Spectrin بروتئين
- ۶- کندام لیبید در لایه داخلی غشای گلوبول های قرسز به مقدار بیشتری وجود دارد؟ (علوم پایه پزشکی اسغند ۱۴۰۰ کشوری)
 - 💯 فسفاتيديل سرين 🖼 فسفاتيديل كولين
 - کاسترول کا اسفنگومیلین

۷- در خصوص انتقال دهنده های گلوکرز (GUUT)
 تسام گزینه های ذیبل صحیح است. بجزا (علوم پایه یزشکی - قفیی)

- 🖅 عمدتاً جهت حركت گلوكز از خارج به داخل است.
 - 🖼 فعالیتشان با انسولین افزایش می یابد.
- ایسته به شیب الکتروشیمیایی
 ۱۸۵ هستند.
- با توجه به Km کمتر از غلظت قند خون، سرعت انتقالشان بالاست.

٧	۶	۵	۴	٣	سؤال
_ &	ألف	٥	3	٥	پنخ



انتقال گلوکز از غشا یا میتواند به واسطه ی کانال ها باشد (مشل GLUT2 که در کبد و در جزاید لانگرهاندس و GLUT4 که در عضالات و بافیت چربی موجود است) و یا به واسطه ی همانتقالی (که یک انتقال فعال ثانویه محسوب می شدود) با سدیم (مثل انتقال در روده ها به واسطه ی SGLTها).
کیم در دیابت شیرین نوع GLUT4 دچار اختلال می شود.
کیم گلوکز به وسیله ناقل GLUT3 وارد سلول های مغزی می شود.

Junia Junia	عوار سؤالات در آزمون های در سال المير	بامسك
ler	A	<i>آپ</i> و pH

این فصل رو چون ساده است سریع میخونیم و رد میشیم 🛪

آب، فراوان ترین ماده ی موجود در سیستمهای بیولوژیک است و خودتان بهتر میدانید که یک مولکول قطبی بوده و تمایل اجزای سازنده ی آن یعنی اکسیژن و هیدروژن به الکترون متفاوت است. ۷۵ درصد از وزن بدن ما را آب تشکیل داده است که ۲/۳ آن در درون سلول ها به عنوان ICF یا مایع درون سلولی و ۱/۳ آن در مایعات خارج سلولی یا ECF موجود است. یون های بی کربنات، سدیم و کلر در بیرون سلول و یون های فسفات و پتاسیم در داخل سلول بیشترند و این وضعیت توسط سیستم انتقال فعال اولیه حفظ می شود. بر اساس نظریه ی اسید و باز لوری و برونستد اسیدها دهنده ی پروتون و بازها گیرنده ی آن هستند؛ بر این اساس آب به عنوان به عنوان اسید عمل می کنند را آمفوتر میخوانند). یک آمفوتر شناخته می شود (ترکیباتی که هم به عنوان باز و هم به عنوان اسید عمل می کنند را آمفوتر میخوانند). به محلول هایی که از یک اسید ضعیف و نمک آن تشکیل شده اند و می توانند در مقابل تغییرات PH مقاومت کنند محلول های با تامبونی می گویند.

کے بافر یک اسید ضعیف در pH=pK بیش ترین قدرت بافری خود را نشان میدهد.

سیستم بافری بی کربنات مهم ترین بافر پلاسماست و باید حفظ کنی که lpkaی برابر با ۶/۱ دارد. pka این بافر فاصله ی قابل توجهی با pH طبیعی بدن دارد اما چون اجزای بافری آن توسط سیستمهای مختلف تنفسی و کلیوی و متابولیک تنظیم می شوند؛ مهم ترین بافرین بافر خارج سلولی نام گرفته است.

خودت در جریانی آلکالوز = افزایش قلیا و اسیدوز = افزایش اسید. در شرایط مختلف، pH خون باید ثابت بماند. چون تغییرات اندک آن تاثیرات منفی بسیاری بر بدن دارد. بنابراین سیستمهای بافری طراحی شدهاند که آن را در محدودهی نرمال کنترل کنند. حالا برسیم به تعاریف اسیدوز و الکالوز:

معادله ی بافر بی کربنات به این شکل است: HCO3-/H2CO3) pH=pKa+log) و از آنجایی که در مویرگهای ریوی H2O و از آنجایی که در مویرگهای ریوی H2CO به CO2 به کمک آنزیم انهیدراز کربنیک به H2CO3 تبدیل می شوند، می توان به جای H2CO3 در معادله ی بافری بی کربنات، CO2 را نوشت. البته این واکنش دو طرفه است. پس معادله به این صورت می شود:



pH=pKa+log (HCO3-/CO2) مر خلطت CO2 در خون تغییر کند، pH خون به تبع آن تغییر میکند پس تا اینجا مشخص شد که غلظت CO2 هم در این رابطه موثر است حال اگر به معادله بالا نگاه کنید متوجه می شوید که اگر قرار باشد PH ما افزایش یابد یعنی آلکالوز اتفاق بیافتد دو راه وجود دارد اولین راه افزایش صورت کسر یعنی غلظت بی کربنات است و دومین راه کاهش مخرج کسر یعنی غلظت بی دوتا ماده به نحوی میتوان گفت که منشایی جدا دارند؛ بی کربنات حاصل از متابولیسم است و به همین دلیل تغییراتی که در غلظت آن اتفاق میافتد متابولیک نامیده می شود؛ با این تفاسیر کاهش غلظت بیکربنات معادل اسیدوز متابولیک و افزایش آن الکالوز متابولیک خوانده می شود؛ و از طرف دیگر تغییرات تفسی می نامند؛

حالا مهرسیم به مبحث جبران؛ در اختلالات بدن آیان دو سیستم تنفسی و متابولیک در به تعادل رسیدن فضای داخلی بدن به هم دیگر کمک میکنند یعنی اگر تغییری در مثالا غلظت بیکربنات ایجاد شد سیستم تنفسی نیاز با تغییر خود سعی میکند تغییر را خنثی کند مثالا تنفس را زیاد کند تا غلظت CO2 کاهش یافته و اثار کاهش غلظت بیکربنات خنثی شود

در جبرانهایی که به وسیله سیستم متابولیک انجام می شود کلیه ها در تنظیم pH با تنظیم ترشح و بازجذب بی کربنات کمک می کنند و به این ترتیب می توانند صورت کسر در معادله را تغییر دهند. تنظیمی که کلیه انجام می دهد بلند مدت تر و البته کاراتر و دقیق تر است؛ پس اگر اسیدوز یا آلکالوزی جبران شده بود و دقیق به pH نرمال رسید، یعنی کلیوی بوده و بیشتر اثر تنظیم کلیوی بر غلظت بی کربنات انجام می شود.

ا این شدن ناگهانی سلولها باعثهایپرکالمی می شود پس جواب گزینه جمی شود

کے ترکیبات هیدروفوب ترکیباتی هستند که حلالیت خوبی در آب ندارند و ترکیبات هیدروفوب ترکیباتی هستند که تمایل به حل شدن در آب را دارند. لیپیدها در آب حلالیت خوبی ندارند؛ به همین دلیل چاقی میزان درصد آب بدن را کاهش میدهد دی هیدروژن فسفات (-H2PO4) هم اسیدی ضعیف و هم بازی ضعیف است. NaOH و NaOH بازهایی قوی هستند.

ازاد کند آمفوتر است مثل -H2PO4

HCL کے اسیدی قوی است، بنه این معنی که در آب بنه صورت تقریباً کامل یونیزه شده و توانایی برگشت واکنش یونیزه شدن آن در آب کم است، اصولاً موادی کنه بازهای ضعیفی هستند، اسید منزدوج آنها قندرت بالاتری دارد و بالعکس موادی کنه بازهای قنویای هستند، اسید منزدوج آنها قندرت کمتری دارد (باز منزدوج مثل: ۲-BOک برای SO2-۴).

۱- سیستم انتقالی که باعث حفظ گرادیان غلظتی سدیم و پتانسیم در دو سمت غشاء میشود کدام است؟ (علوم بایه پزشکی شهریور ۱۳۰۰ - کشوری)

🕮 سيمپورت

🖼 انتشار تسهیل شده

انتقال فعال اوليه

🗺 انتقال فعال ثانویه

۲- بافریک اسید ضعیف در کدام pH بیش ترین قدرت بافری را از خود نشان می دهد؟ (علوم پایه رندان پزشکی - قطبی و رندان پزشکی دی مله ۹۰ - میل پروره کشوری)

📶 در pH فیزیولوژیک

בת pH برابر pKa

🗗 در pH ی که اسید کاملاً یونیزه باشد.

💵 در pH که اسید بصورت غیر یونیزه باشد.

۲	١	سؤال
ب	٤	پىخ

بافرها هم ترکیباتی بودند که از آسید و نمک آن تشکیل شده و در برابر تغییر غلظت مقاومت میکنند، این سؤال عینا در آزمون مقاومت را انجام میدهند. این سؤال عینا در آزمون دندان پزشکی شهریور ۹۷ قطبی اومده و بعدش هم دندون پزشکی دی ۹۹ بود. هی میگم سؤالای علوم پایه های قبلی رو بزن، کوش نکن ...

۳- در سلول عضلهٔ در حال فعالیت شدید، نسبت باز کونزوگهٔ لاکتبات به اسید لاکتیک ۱۰۰ به ۱ می باشد. در این شرایط PH چه مقدار است؟ (PKa) = ۱۳۸۶ (ملوم پایه پزشکی و رندان پزشکی شهریور ۹۹-کشوری)

- ٠/٢ 💷
- 1/49
- FIAS E
- D/AF ==

PH-pK₊log A معادله ی محاسبه pH به صورت عمومی به این صورت pH به این صورت pH به این صورت pH به این معادله به این معنی است که با افزایش pH استت افزایش pH این معادله به این معنی است که با افزایش pH اسیدیته کاهش و با کاهش آن، اسیدیته افزایش می یابد اسیدیته با قدرت بازی اسیدیته کاهش و با کاهش آن، اسیدیته افزایش می یابد اسیدیته با قدرت بازی (pOH) نسبت عکس دارد. اما در مورد اسیدهای ضعیف معادله ای داریم به نام معادله ی هندرسون – هاسلباخ که اگر AH اسید ضعیف ما و A نمک حاصل از آن باشد داریم:

یا به عبارت دیگر در مورد بی کربنات:

$$pH = pK_a + log \frac{HCO_a}{HCO_a}$$

pH نرمال بدن بین بازهی ۷/۳۵ تا ۷/۴۵ است که به طور میانگین آن را ۷/۴ در نظر میگیرند.

کے بافر بی کربنات بافر مھمی در خون است کے اجزای کنترل کنندہی آن توسط ارگان ہای حیاتی بندن برای تنظیم pH کنترل می شوند. این بافر دارای pKa = ۶/۱ است. حالا جواب این سؤال:

$$pH = pK_{\alpha} + log$$

$$pH = 3.86 + log \frac{100}{1} = 3.86 + 2 = 5.86$$

پس جواب گزینه د میشه.



pH = pK_a+log
$$\frac{[HCO_3]}{CO_2}$$

7.1=6.1 + log $\frac{8}{CO_2}$
 $\rightarrow 10 = \frac{8}{CO_2} \rightarrow CO_2 = 0.8$

۴- در سیستم بافری بی کربنات (واکنش زیر) COY (بیستم بافری بی کربنات (واکنش زیر) ۶٫۱=Pk -H+ + HCO۳ HYCO۳ HOY+ خون برابر با ۲۰۱۱ و غلظت بی کربنات (HCOY) برابر با ۸ میلی مولار باشد، غلظت COY در خون چندر است؟ (پزشکی آزر ۲۸- میان(ورهی کشوری)

- 🖾 ۸/۰ میلی مولار
 - 🖼 ۸ میلی مولار
 - ۱ میلی مولار
 - 🖼 ۸۰ میلی مولار

f	٣	سؤال
الف	٥	پىخ

پس جواب گزینه الف میشه.

يزشكي- قطبي)

🖾 نسنات

یکرینات استخوان

🖼 بروتئين

 از نظر میزان جدام کدام سیستم تامیون پیدن مناسب است؟ (ماومیایه رادان پزشکی و



مانطور که در درسنامه گفتیم در شرایط مختلف، pll خون باید ثابت بماند. چون تغییرات اندک آن تاثیرات منفی بسیاری بر بدن دارد. بنابرایی سیستمهای بافری طراحی شدهاند که آن را در محدودهی نرمال کنتیرل کنند.

فسفات غیر ارگانیک با pka معادل ۴/۸ بیشترین ظرفیت بافری رو در حوالی pH طبیعی بنن (حدود ۷/۴) داره ولی یادمون باشه که بافر فسفات، صرفاً داخل سلولی هست و در ICF بیشتر دیده میشه؛ همچنین به واسطهی غلظت کمی که در ECF داره، اهمیت اون در ECF کمتر از بی کربنات هست و جواب گزینه الف میشه

همانطور که در درسنامه هم گفتیم بیکربنات مهمترین بافر خارج سلولی و فسفات مهمترین بافر داخل سلولی بدن به شمار میرود پس جواب سوال گزینه ج میشود در مورد بافرهای دیگر، بدون که:

۱- پروتئینها نقش مهمی در بافر کردن درون سلول دارند

۲- هموگلوبین نقش مهمی در تنظیم pH دارد و به عنوان یک بافر شناخته می شود؛ قدرت تامپونی هموگلوبین به دلیل شاخه ی جانبی ایمیدازول در آمینواسیدهای هیستیدین موجود در آن است و این آمینواسید نزدیکترین pka به pH طبیعی بدن را داراست.

و 3- کدام یسک از سیستمهای بافسری ڈیسل،
نقس مؤثر تسری در تنظیم PH خون دارد؟ (علوم پایه
رندان پزشکی - قطبی)

🕮 فسفات

🖼 بروتئينها

🗺 بی کربنات

🖼 سولفات

یافته و سبب کاهش pH می شود (اصلا اینطوری فکر کن که CO2 برابره با اسیدیته!). به این اتفاق می گویند اسیدوز تنفسی. برای مثال در آمفیزم ریوی و در هیپوونتیلاسیون ریوی (کم شدن تهویهی ریوی) CO2 افزایش یافته که برابر با کاهش pH بالا رفتن اسیدیتهی خون و به اصطلاح اسیدوز تنفسی است. حال اگر ریه به هر دلیل CO2 را بیش از حد دفع کند (هیپرونتیلاسیون)؛ pH خون بالا رفته و فرد به آلکالوز تنفسی دچار می شود. در صورت جبران

آلکالوز تنفسی، سطح بی کربنات خون کاهش مییابد. (پس جواب گزینه ج

مىشود)

۲- در افزایش سرعت دم و بازدم (هیپروتتیلاسیون) ناشی از اضطراب، کدام گزینه زیر اتفاق میافتد؟ (علوم پایه رتران پزشکی اسفند ۹۹ - کشوری)

🕮 كاهش PH، كاهش PCOY

pcor افزایش pH کاهش

🗗 افزایش PH، کاهش PCOY

🛂 افزایش pH، افزایش pCOY

٧	۶	۵	سؤال
3	3	الف	پىخ



۸- کدامیسک از شسرایط زیسر می تواند بسه
آلکالیوز منجسر شبود؟ (منوم پایه پزشکی آبان ۱۳۰۰میبان روره کشوری)

🖾 تنفس سريع و كاهش COY

🖼 تجمع مایع در ریه به دلیل آمفیزم

💷 افزایش سطح اجسام کتونی

🖼 اسهال شدید

تک تک گزینه هارو بررسی کنیم:

تنفس سریع باعث دفع بیشتر CO2 می شود پس منجر به الکالوز تنفسی می شود و جواب گزیشه الف هست.

تجع مایع در ریـه منجـر بـه اشـکال در دفـع CO2 میشـود و تجمـع آن اسـیدوز تنفسـی را بـه دنبـال دارد.

افزایس سطح اجسام کتونی در خون به این علت که خاصیت اسیدی دارند موجب جند بی کربنات خون شده و غلظت آن را کاهش داده و موجب اسیدوز متابولیک می شود که به عنوان کتواسیدوز در بیماران دیابتی شناخته می شود.

اسهال شدید از آنجایی که حاوی مقدار زیادی بی کربنات است، دفع آن را افزایش داده و موجب اسیدوز متابولیک می شود.

> ۹ - همه گزینه های زیسر در مورد علمت اسیدوز متابولیسک صحیح هستند، به جز: (علوم پایه پزشکی ری ۹۹ - میاندوره ی کشوری)

> > 🕮 توليد بيش از حد اسيدلاكتيك

🛂 کاهش دفع بی کربنات

🖼 افزایش اسیدهای آلی در اثرهایپوکسی

📧 افزایش اجسام کتونی

ریوی نباشد، آلکالوزیا اسیدوز متابولیک خوانده می شود؛ مث اتفاقی که توی کتواسیدوز، هپاتیت نوع I و بیماری فون ژیر که رخ میده.

کاهش دفع بیکربنات موجب تجمع بیکربنات در خون شده و باعث ایجاد آلکالوز متابولیک می شود بنابراین گزینه ب نادرست است.

که با افزایش غلظت کتون بادی ها در افراد با دیابت درمان نشده، به دنبال تجمع اسیدهای آلی در بدن (از جمله کتواسیدها)، اسیدوز متابولیک ایجاد می شود.

 ۱۰ در یک بیماری دیابتی کنترل نشده، نتیجه بروسی گازهای تنفسی (arterial blood gas). به شرح زیر است. (علوم بایه بزشکی شهریور ۱۳۰۰ کشوری)

Y.Y = pH

TA - pCOY

1A = -HCOY

چه نوع اختلال اسید و باز در بیمار وجود دارد؟

🖾 اسیدوز تنفسی 🖾 اسیدوز متابولیکی

🖪 آلكالوز تنفسى 🛮 🗗 آلكالوز متابوليكي

الله خوب یکم عدد یاد بگیریم: pH طبیعی بدن بین بین ۷.۳۵ تا ۷.۴۵ هست و اگر زیر ۶۸ یا بالای ۷۸ برسد کشنده است.

غلظت بیکربنات خون بین ۲۲ تا ۲۶ میلی اکیوالان بر لیتر است و اگر بیشتر و کمتر از این بازه به ترتیب الکالوز و اسیدوز متابولیک را نشان می دهد.

فشار سهمی CO2 در خون بین ۳۵ تا ۴۵ میلیمتر جیوه است و کمتر یا بیشتر از آن به ترتیب آلکالوز و اسیدوز تنفسی نامیده می شود.

با این تفاسیر این بیمار اسیدوز متابولیکی دارد و جواب گزینه ب می شود ولی از همان صورت سوال هم میشد جواب داد چون افراد مبتلا به دیابت اسیدوز متابولیکی از نوع کتواسیدوز دارند.

1.	1	٨	سؤال
ب	ب	الف	پنخ

10 | 19

در کلیه تنظیم اسیدیته به روشهای گوناگونی رخ میده که یکی از مهمترین روشهای آن استفاده از گلوتامیناز برای تولیدآمونیاک از آمینواسید گلوتامات است که خاصیت بازی دارد و دفع آن باعث افزایش غلظت هیدروژن و کاهش pfl میشود.

از آنجایی که pKa طبیعی بیکربنات ۶.۱ است پس در شرایط نرمال با توجه به ۷/۴ بودن pH نرمال بدن، باید نسبت نمک به اسید ۲۰ باشد.

كع فرمول محاسبه أنيون گپ (-Anion Gap=[NA+]-[CL→HCO3] (Anion Gap): Onion Gap=[NA+]

کے استراغ محتوبات معدہ (استفراغ نه چندان شدید) سبب آلکالوز متابولیک، و استفراغ محتوبات رودہ (استفراغ شدید) سبب اسیدوز متابولیک میشود.

کے بیشترین pH را شیرہی پانکراس و کمترین آن را شیرہی معدہ دارد و میبینید کے ایس دو باید اثرات همدیگر را تعدیل کنند.

۱۱- در مسورد جبسران استیدوز در کلیسه، کسدام گزینسه صحبت میهاشسد؟ (علوم پایه پزشکی آبان ۱۳۰۰- میان دوره کشوری)

🕮 المزايش فعاليت كلوتاميناز

🔁 كاهش فعاليث گلوتاميناز

🗺 كاهش فعاليت آسپاراز يناز

🕰 افزایش فعالیت آسپارازیناز

نكات يرتكرار

روره بلش آب و pH و غشاها

نیک پرمینہ pH≂pKa+log

سیستم بافری بی کربنات مهم ترین بافر فارج سلولی نام گرفته است. بافر فسفات صرفا دافل سلولی است، پروتثین ها نقش مهمی در بافر کردن درون سلول دارند. هموگلوبین پروتثینی است که نقش مهمی در تنظیم pH دارد و به عنوان یک بافر شنافته می شود.

فسفولیپید این فراوانترین لیپیدهای غشاء (کلیکو لیپیدها و کلسترول نیز در سافتار غشاء شرکت دارند) آسا ا- اسفنگومیلین این بیشترین مقدار فسفولیپید ۲- سفالین این عمده ترین لیپید در لایه دافلی غشاء / فسفاتیدیل کولین این بیشترین مقدار در نیمهی فارمی غشاء

۳- ورود کلوکوز به روده (به بهورت انتقال فعال ثانویه (هم انتقالی با سریم)

۴- انتقال کلوکوز به دافل سلولهای عضلائی 🕏 تمت تأثیر انسولین با ترانسپورتر GLUT4

۵- کلسترول در تعریل سیالیت غشاء نقش دارد

۴- اسبکترین 🖰 اصلی ترین بروتئین غشای RBC است

۷- کلیکوفورین A و لامینین به صورت اینتگرال در غشا RBC وجود دارد

	- 11	سؤال
	الف	پىخ

لكات برفكرار

يلش روم

ا- ری هیدروژن فسفات ای هم اسیر ضعیف و هم باز ضعیف (۳ بار) ۲- معادله ی هندرسون هاسلباخ ای PH-PK+log

۳- شیرهی پالکراس آگ بیش ترین PH در بین مایعات بدن ۴- بیکربتات مهمترین بافر فارج سلولی (مهمترین بافر دافل سلولی آگ بافر فسفات) ۵- سیستم بافری در تنظیم PH خون

9- در هنگامهایپو ونتیلاسیون (کاهش تهویه ریه مثل آمفیزم) 🕤 اسیروز تنفسی اهایپوونتیلاسیون (افزایش غلظت co2)

٧- ریابت نوع ا 🕤 ایجار اسیروز متابولیک

A- با فریک اسید ضعیف در ph برابر pk بیشترین قدرت بافری را از فود نشان می دهد

ملامظات	تعراد سؤالات در آزمونهای دو سال افیر	نام مبعث
letv	IP	اسیرهای آمینه؛ سافتار و ویژگیها

آمینواسیدها تر کیباتی هستند که حداقل یک عامل کربوکسیل (COOH) و یک عامل آمین (NH2-) دارند.

دسته بندى أمينواسيدها:

اسیدی 🗢 آسپارتیک اسید، گلوتامیک اسید (اسید دارن دیگه)

آمیدی 🗢 آسپارژین، گلوتامین

(قلیایی) آمینی حک لیزین (۲ گروه آمینی دارد)، آرژنین (ریشهی جانبی بازی دارند)، هیستیدین

گوگردی 🗢 سیستئین، متیونین

الکلی 🗢 سرین، ترئونین، تیروزین (آمینواسیدهای الکلی در زنجیر جانبی خود گروه هیدروکسیل دارند.)

حلقهای 🤝 تیروزین، فنیل آلانین، تریپتوفان، هیستیدین، پرولین.

شاخهدار 🤝 والين، لوسين، ايزولوسين، آلاتين

آروماتیک (حلقهی بنزنی دارد) [⇒] فنیل آلانین، تیروزین، تریپتوفان. تمام آمینواسیدهای آروماتیک دارای جذب نوری در محدوده فرابنفش هستند تیروزین و تریپتوفان جذب نوری بیشتری نسبت به فنیل آلانین دارند. تریپتوفان بیش ترین جذب پرتو فرابنفش را دارد.

کے اسیدھای آمینه هیستیدین، فنیل آلانین و تیروزین دارای گروه فنولی هستند.

خطى 🗢 گلايسين، ألانين

آمینواسیدهای فوق همگی از نوع $L-\alpha$ آمینواسید هستند. $L-\alpha$ آمینواسیدها تنها آمینواسیدهای تشکیل دهنده ی پروتئینهای انسانی هستند و وجود انواع دیگر آمینواسیدها در پروتئینهای انسانی اثبات نشده است. هر چند اخیراً سلنوسیستئین به عنوان ۲۱مین $L-\alpha$ آمینواسید، شناخته شده است که عنصر ژنتیکی ای بسیار پیچیده تر از یک کدون پایهی سه حرفی دارد ولی بر خلاف آمینواسیدهای غیر معمول، حاصل تغییرات پس ترجمهای نیست و همانند سایر $L-\alpha$ آمینواسیدها "در حین فرایند ترجمه وارد زنجیرهی پلی پپتیدی می شود.

آمینواسیدهای ضروری، آمینواسیدهایی هستند که بدن قادر به سنتز آنها نیست و باید از طریق رژیم غذایی کسب شوند ولی آمینواسیدهای غیر ضروری در بدن سنتز شده و لزومی بر وجود آنها در رژیم غذایی نیست.

آمینواسیدهای ضروری: هیستیدین، آرژینیس، لیزیس، لوسین، ایزولوسین، متیونیس، ترئونیس، تریپتوفان، فنیلآلانیس، والیس، رمز: -HAL LIM TTPV یا ILAM TV TPP. به قبول دکتیر پاسالار: ایسلام تیوی تولیدی پرویس پاسالار!

هر آمینواسیدی به غیر از موارد بالا، غیر ضروری است.

کھ اورنیتین یک آمینواسید غیر پروتئوژنیک است که در چرخه اوره نقش اساسی دارد. اورنیتین مستقیماً در ساختار پروتئینها و آنزیمها نقش ندارد و در بدن انسان فاقد کدون است.

امينواسيدهاي غيرقطبي:

ایزولوسین، لوسین، آلانین، متیونین، تریپتوفان، والین، پرولین، سیستئین، فنیل آلانین و تیروزین. . . رمیز: ILAM TV PSP

آمینواسیدهای غیرقطبی، پولاریته ندارند (ریشهی جانبی غیر قطبی دارند) و به سادگی از غشا عبور می کنند بقیه ی آمینواسیدها قطبی هستند و به خوبی در چربی غشا حل نمی شوند اسید آمینه ای که در قسمت داخلی پروتئین کروی یافت می شود باید یک اسید آمینه غیرقطبی و آبگریز باشد که ایزولوسین هم جزو اسیدهای آمینه غیرقطبی و آبگریز است پس جواب گزینه ب هست.

کے بعضی از اَمینواسیدها و ترکیبات مهم رو پایین با هم میخونیم 🗝

کلیسین ساده ترین آمینواسید موجبود در بدن است که فاقد کربن نامتقارن است و از خود خواص نوری نشان نمی دهد (فاقد ایزومر فضایی است). فراوان ترین آمینواسید کلاژن، گلایسین است. گلایسین به صورت کونژوگه با موادی که قرار است از بدن دفع شوند (مثل اسیدهای صفراوی، زنوبیوتیکها و...) می تواند وجود داشته باشد. گلایسین در بیوسنتز هم (HEME) نقش دارد پس فقط گزینه د نادرست است.

کے آسپارتیک اسید و گلوتامین در سنتز نوکلئوتیدهای پورینی و پیریمیدینی و گلایسین در سنتز نوکلئوتیدهای پورینی نقش دارند.

المست کراتیان یک محصول دفعی حاصل از دهیدراتاسیون غیرآنزیمی و غیرقابل برگشت در عضلات و از دست دادن فسفات از کراتیان فسفات است، فسفوکراتین یا کراتیان فسفات فرم پرانرژی و فسفریله کراتیان است، فسفاژن موجود در عضلات مهرهداران است و انرژی مورد نیاز عضلات را تأمیان می کند. کراتیان یک آلفا- هلیکس است و از متیلاسیون گوانیدواستات در کبد حاصل می شود. گوانیدواستات از آرژنیان و گلایسین ساخته شده است و متیونین نیاز در کاتالیز کردن

 ۱- کدام اسیدآمینه معمولاً در قسمت داخلی
 یک پروتئیسن کسروی یافست میشسود؟ (علوم پایه پزشکی - قطبی)

🕮 آسپارژین

😕 ايزولوسين

📴 سرين

💷 گلوتامین

۲-در مصورد گلایسسین تصام عبدارات زیسر صحیح اسست، بجز، (پزشکی اردیبهشت ۹۷ میان دوره ی کشوری)

الساخت ترکیب کراتین شرکت دارد.

در بیوســنتز Heme و در نتیجــه خونســازی
 نقــش دارد.

آلف آمینو اسید غیبر ضروری است که فاقید
 کریـن نامتقارن اسـت.

🗺 اسـیدآمینه (Terminal-N) در ترکیـب گلوتاتیون است .

۳ - کدام گزینه در مورد کراتینین صحیح است؟ (علوم یایه رندان پزشکی شوریور ۱۴۰۰ - کشوری)

📶 سطح سرمی آن به فعالیت عضلاتی بستگی دارد.

🖅 دفع آن در بیماران کلیوی افزایش می یابد.

🖪 سطح سرمی آن وابسته به توده عضلانی است.

د. به دنیال دهیدراتاسیون به کرآتین تبدیل میشود.

٣	۲	1	مؤال
3	٥	Ļ	پىخ

واکنش تبدیل گوانیدواستات به کرانین نقش دارد. متیل لازم برای متیلاسیون گوانیدواستات توسط SAM (S-آدنوزیل متیونیسن) تأمیس می شود کراتیس با از دست دادن آب (دهیدراتاسیون) به کراتینین که ماده دفعی است تبدیل می شود سطح سرمی کراتینین میزان ثابتی دارد و مسئول تنظیم آن کلیه است و سطح دفعی و سرمی آن با میزان توده عضلانی مرتبط است و تحت تأثیر رژبم غذایی قرار نمی گیرد پس گزینه ج جواب تست هست. آزمایش بررسی کراتین مهم ترین آزمایشی است که عملکرد کلیه را نشان می دهد و در بیماران کلیوی دفع آن میزان ثابتی دارد ولی غلظت سرمی آن بالا می دود پس جواب گزینه ج

راسی گلوتاتیون یک تری پهتیدی از سه آمینواسید گلوتامیک اسید، گلایسین و سیستئین است که دارای دو فرم اکسید شده (G-S-S-G) و احیا شده (-G) و احیا شده (SH) میباشد، که فعالیت آنتی اکسیدانی (به ویژه در گلبول های قرمز) دارد (پس جواب گزینه الف شد). سیستئین آمینواسید فعال در ساختمان گلوتاتیون است.در جایگاه فعال گلوتاتیون علاوه بر سیستئین دارای اتم Se نیز میباشد.

که آمینواسید سیستئین دارای گروه -SH است. دو آمینواسید سیستئین اکسید شده، در کنار هم قرار گرفته و یک پیوند دی سولفیدی بین آنها تشکیل می شود که مولکول حاصل را سیستین مینامند. پس سیستین از دو آمینواسید سیستئین در کنار هم تشکیل می شود. اما برخلاف سیستئین جزئی از ۲۰ آمینواسید شناخته شده نیست.

كع ليزين، فراوان ترين أمينواسيد هيستونها است.

کھ متیونین پیشسناز مولکول های سیستئین، پروپیونیل کوا و سوکسنیل کوا است.

آمینواسید هیستیدین دارای یک گروه ایمیدازول است که از اهمیت بافری فراوانی برخوردار است و نزدیک ترین pKa را نسبت به pH خون نسبت به بقیه آمینواسیدها داراست پس جواب سوال ما گزینه د هست. هیستیدین یک آمینواسید دی آمینو مونو کربوکسیلیک و حلقوی است.این آمینواسید با شرکت در ساختار هموگلوبین مسئول خاصیت بافری این مولکول نیز هستند پس جواب گزینه د میشه.

کھ پرولین نوعی α− امینواسید است.

۲- کدام اسیدآمینه زیر در تریپینید گلوتاتیون (که یک آنتهاکسیدان طبیعی در بدن است) وجود ندارد؟ (علوم پایه پزشکی فردار ۱۳۰۰ میان روره کشوری)

- الك سرين
- 🖼 گلوتامیک اسید
 - 🍱 گلایسین
 - الم سستثين

کی ۵- در ساختمان هموگلوبیسن، کسدام اسید آمینه نقش آمفوتسری و تعدیسل شرایط اسیدی و بازی دارد؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹ - کشوری)

- الت تريپتوفان اتا آرڙينين
- 🛂 متيونين
- 🖼 هیستدین

۵	F	سؤال
3	الف	پىخ

💯 آسپارتات

🖼 متيونين

😼 گلوتامات

🖭 آرژنین



السيد و GABA (گاما أمينو السيد، كلوتاميك اسيد و GABA (گاما أمينو بوتیریک اسید) (که در واکنشی از متابولیسم گلوتامیک اسید حاصل میشود و PLP کوآنزیم آن است) نقش نوروترانسمیتری در دستگاه عصبی دارند ترشح گابا در سیستم عصبی با داروی سدیم والبروات (که از داروهای ضد تشنج هست) افزایش میابد. پس جواب سوال گزینه ج است.

ارژنین دارای بنیاد گوانیدین است. نیتریک اکسید (NO) از مشتقات آرژنین است. است پس جواب سوال گزینه ب هست. آرژنین دارای زنجیره جانبی بازی پا قلیایی است و دارای بار الکتریکی مثبت است. آب دوست و قطبی بوده و معمولا در سطح پروتئین قبرار دارد.

کی در سنتز نوکلئوتیدهای پورینی آمینواسیدهای گلایسین، گلوتامین و آسپارتات دخالت دارنید.

کھ تریپتوفان دارای حلقهی ایندول است.

کی پیوند N - گلوکوزیدی بین شاخه قندی و زنجیره پروتئین توسط آمینواسید أسيارژين ايجاد ميشود

پاسخ هیستون ها پروتئین هایی هستند که در هسته اتم در اطراف ماده وراثتی قرار دارند. از آن جهت که ماده وراثتی دارای خاصیت اسیدی زیادی هست (نوکلئیے ک اسید) اپن پروتئین ها به منظور ثبات و اتصال دارای تعداد زیادی آمینواسیدهای بازی آرژینین و لیزین هست پس جواب گزینه الف هست.

السع کارنیتین مولکولی هست که در در انتقال مولکولها به داخل و خارج از میتوکندری در سنتز اسیدهای چرب نقش دارد سر جاش بیشتر توضیح میدیم یس فعلا لازمه بدونی که از تری متیله شدن گروه آمین ریشه جانبی لیزین تشكيل شده و در تشكيل أن أدنوزيل متيونين هم به عنوان دهنده متيل شركت دارد پس جواب گزینه ج بود.

پاسم سنتز کولین در بدن از اسکلت مولکول سرین شروع میشه و جواب گزینه د هست پس فعلا این رو بدون. بقیش برای بخش فسفولیپدها.

🕜 ۷- نیتریک اکسید که یک وازودیلاتور طبیعی است، در مغز از کدام ترکیب ساخته می شود؟ (علوم پایه رتدان بزشکی اسفند ۹۹- کشوری)

🚱 ۶- پیشساز بیوسنتز «گاما آمینو بوتیریک اسید»

کدام مورد است؟ (علوم بایه بزشکی- قطبی)

🕮 گلایسین

آرژینین

🗗 پروپیونیل کوآ

🔁 گلوتامین

۸- در هیستونها کدامیک از اسیدهای آمینه زیس فراوان تسر هسستند؟ (علوم باب يزشكي شهريور ٩٩-کشوری)

🕮 آرژینین-لیزین

🖼 اسید آسیارتیک – اسید گلوتامیک

🗺 فنيل آلانين- تيروزين

🗷 سرين- گليسين

٩- كدام اسيدآمينه در ساخت كارنيتين كه در اكسيداسيون اسيدهاى چرب نقش دارد، شركت می کند؟ (علوم بایه رندان بزشکی شهریور ۱۴۰۰ کشوری)

> 🖼 لوسين 🕮 تربيتوفان

عبستيدين 🔯 ليزين

۱۰ - کدام یک از استیدهای آمینه زیسر در تولید كوليين نقيش دارد؟ (علوم ياي، ونوان يزشكي شهربور ۱۴۰۰ کشوری)

> تربيتونان 💷 آرژینین

ع سرين 🗃 فنيل آلانين

سؤال الف

۱۱- مشتق کدامیک از آمینواسیدهای زیر در متیلاسیون DNA و تنظیم بیان ژن نقش دارد؟ (ملوم یاب رندان پزشکی دی ۹۹- میاندورهی کشوری)

🖼 سیستئین

💯 مثيونين

🖼 تر لونین

🕅 سرين

۱۲- تربیتوفان به کدام ترکیب زیر تبدیل نمی شود؟ (علوم بایه بزشکی شهریور ۹۹- کشوری)

🖼 ملاتين

الم نیاسین

🗺 ملاتونین

💯 سروتونین

۱۳- کدام یک از آمینواسیدهای زیسر در اثسر تغییسرات پسس از ترجمسه در پروتئین هسا ابجساد می گردد؟ (علوم بایه بزشکی - قطبی) 🕮 آرژینین

📆 سلنوسيستئين

🖼 پرولین

🖼 هيدروكسي پرولين

۱۴- زنجیسر جانبسی کسدام آمینواسسید دارای pKa نزدسک سه PH فیزیولوژیسک است؟ (علوم پایه رندان بزشكى اسفند ٩٩- كشورى)

🖾 ليزين

📆 پرولین 🔯 لوسين

🖼 هیستیدین

10- در جایگاه فعال آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز، كدام عنصر وجود دارد؟ (علوم بابه برشكي غردار -- ۱۴-- میان روره کشوری)

Cu Mo Se Se Fe 🖾

۱۶- توروترانسمیترهای سروتونین و دوپامین به ترتیب از کدام اسیدهای آمینه تولید می شوند؟ (علوم بایه بزشکی آبان = ۱۴ میان دوره کشوری)

الك تيروزين و هيستيدين

🖼 تييتوفان و هيستيدين

🖼 تريپتوفان و تيروزين

🗗 تیروزین و تیروزین

الف

ممونط ورکه قبل تر به شکل نامحسوس گفته بودیم آمینواسید متیونین که یکی از آمینواسیدهای گوگرد دار هم هست بها تبدیل شدن به ۱-ادنوزیل متیونیان به عنوان دهنده گروه متیل عمال می کند تنظیم بیان ژن هم نقش دارد پس جواب گزینه الف میشد.

این نکتهای که میخوام بگم خیلی مهمه و خیلی به اشکال مختلف تکرار میشد. تریبتوفان در بدن انسان در تشکیل ملاتونین و سروتونین و نیاسین نقس دارد. در مقابل أن فنيل ألانيس كه توسط أنزيم هيدروكسيلاز به تيروزيس تبديل مي شود (نقص اين أنزيم ميشه فنيل كتونوري) و تيروزين به عنوان منشا كاتكولامينها مثل اپينفرين و نور اپينفرين و دوپامين و همين طور ملانین محسوب می شود. این دو گروه رو قاطی نکن، جلوتر بیشتر هم توضیح ميدم. گزينه ب جواب ماست)

سیدروکسیله شدن پرولین و تبدیل شدن آن به هیدروکسی پرولین جزئی از تغییرات پساترجمهای است و توسط آنزیم پرولیس هیدروکسیلاز انجام میگید پس جواب گزینه د هست. جایگزینی آمینواسیدهایی که از لحاظ ویژگی های بیوشیمیایی مشابه هم هستند کمترین تأثیر را بر ساختمان و عملکرد پروتئین دارد. مثل آرژنین و لیزین که هر دو آمینواسیدهای قلیایی (آمینی) هستند اسید أمينه ترئونين بيش از يک كربن كايرال (نامتقارن) دارد.

یه چندتا نکته رو دوره کنیم:

الله کدوم آمینواسید بود مهمترین نقش بافری رو داشت؟ آفرین هیستیدین پس جواب گزینه د میشه.

المناع كدوم يمون بود تو كلوتاتيون؟ أفريس سلنيوم و كلوتاتيون از أمينواسيدهاي گلایسین و سیستئین و گلوتامات تشکیل میشد. پس جواب گزینه ب بود

السخ پس قرارمون شد که اینها رو قاطی نکنی. سروتونین برای تریپتوفان بود و دوپامین برای تیروزین پس جواب گزینه ج میشه.

ملايقات	لعوار بسؤالات رر آلمون های رو بسال المير	نام بييت
غيرمهم	٣	پیوئر پتیری؛ سافتمان پروتئینها

برای اینکه یک پروتئین تشکیل شود باید چند آمینواسید در کنار یکدیگر قرار بگیرند و بین آنها پیوند پپتیدی تشکیل شود پیوند پپتیدی بین اتم C گروه کربوکسیل یک آمینواسید و اتم N گروه آمین یک آمینواسید دیگر برقرار میشود. پیوند میان اتمهای C و N، امکان چرخش را به اتمهای مربوطه نمی دهد، بنابراین اتمهای مربوط به پیوند همگی در یک صفحه قرار دارند. پروتئین ها برای تشکیل شدن به ترتیب چهار ساختمان زیر را پیدا می کنند

ساختمان اول تشکیل زنجیره ی پلیپتیدی به دنبال تشکیل پیوند پپتیدی بین آمینواسیدها. در دناچوره شدن پروتئینها، ساختمان اول آنها حفظ میشود. مهم ترین پیوند در تشکیل ساختمان اول پروتئین، پیوند کوالامید است.

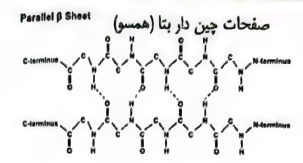
ساختمان دوم [™] تا خوردن قطعات کوتاه و همجوار پلیپیتیدی به واحدهای منظم هندسی متوالی موجب ایجاد ساختمان دوم می شود. اساس تشکیل ساختمان دوم پروتئینها تشکیل پیوند هیدروژنی است که به دو صورت موجب تشکیل واحدهای هندسی می شود ساداند α −۱ (مارپیچ آلفا): در این حالت، برقراری پیوندهای هیدروژنی بین اتمهای O و Helix α و بلیپیتیدی موجب تشکیل ساختاری همانند سیمپیچ یا استوانه می شود. گلایسین و پرولین عمدتاً باعث ایجاد خم در مارپیچهای آلفا می شوند. تنها شکل راست گرد مارپیچ آلفا در پروتئینها یافت می شود، چون ثبات بیشتری دارد.

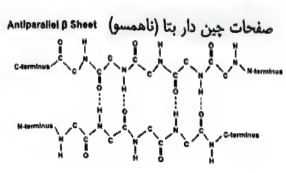
ساس ۲- Sheet β - ۲ (صفحات چیندار بتا): در این حالت، برقراری پیوندهای هیدروژنی بین اتمهای O و H زنجیره ی پلیپتیدی موجب ایجاد یک الگوی زیگزاگی و چیندار میشود که به دو صورت همسو و ناهمسو دیده میشود در حالت همسو، انتهای کربوکسیل (C Terminal) و انتهای آمینی (N Terminal) دو زنجیره ی پلیپتیدی در یک جهت هستند و در حالت ناهمسو بالعکس. در این حالت اسید آمینههای پرولین و گلایسین بیشتر دیده میشوند پس جواب گزینه ن میشود.

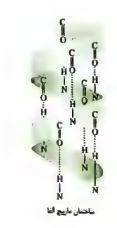
😰 ۱ – در ساختار خمیدگی بتا (beta turn) در پروتئین ها
معمولاً در کدام یک از اسید آمینه های زیر بیش تر مشاهده
مىشوند؟ (علوم بايه زندان پزشكى - قطبى)
🕮 گلوتامات و آسپارتات
🖼 لیزین و آرژینین
متيونين و سيستثين

1		
	1	سؤال
	٥	نب

و کلیسین و کلیسین









۲- ریشههای جانبی کدام آمینواسید در یک پلیپیتید تاخورده می توانند با هم تشکیل پیوند یونی بدهند؟ (علوم پایه رنران پزشکی - قطبی)
والین و ایزولوسین

> . اسید گلوتامیک و سرین

هستیدین و تیروزین

🛅 اسید آسپارتیک و لیزین

ساختمان سوم برقراری پیوندهای مختلف غیر کوالانسی (دی سولفیدی، هیدروژنی، یونی، هیدروفوب) به خصوص دی سولفیدی (با شرکت آمینواسید سیستئین)، بین بخشهای مختلف یک زنجیره ی پلی پپتیدی باعث ایجاد یک شکل سه بعدی خاص می شود که موجب تشکیل ساختار سوم پروتئین می گردد دومنهای پروتئینها طی تشکیل ساختمان سوم پروتئین ساخته می شوند (پیوندهای یونی یا نمکی در پروتئینها غالباً بین آمینواسیدهای اسیدی و بازی تشکیل می شود مثلا بین ایزین و آسپارتات پس جواب گزینه د میشه). در ساختمان سوم پروتئین، امینواسیدهای قطبی، نزدیک سطح قرار می گیرند و آمینواسیدهای غیر قطبی، درون مولکول جای می گیرند والین هم که آمینواسیدی غیر قطبی است.

در ساختمان سوم پروتئین های محلول در آب، کدام آمینواسید درون مولکول قرار میگیرد؟ والین - و

BrCN (سیانوژن-برومید) [→] پیوند پپتیدی را در انتهای کربوکسیل ریشههای متیونین میشکند و به این صورت پیوند پپتیدی را قطع میکند.

ساختمان چهارم جموراری پیوندهای مختلف غیرکوالانسی (دی سولفیدی، هیدروژنی، یونی، هیدروفوب) به خصوص دی سولفیدی، بین بخشهای مختلف چند زنجیره ی پلی پپتیدی باعث ایجاد ساختمان چهارم پروتئین می شود. در واقع ساختمان پلی پپتیدی پروتئین (مونومر، دیمر و تترامر و...) طی تشکیل ساختمان چهارم پروتئین مشخص می شود با این حساب جواب گزینه د میشه،

۳- نحبودی تعامیل بین زیر واحدهای تشکیل دهنددی یک پروتئین چند رشتهای به عنوان ساختار سطح ... شناخته می شود. (دندان پزشکی ارربوشت ۹۷- میان دوره ی کشوری)

٣	۲	سؤال
٥	۵	پىخ



روی آمینواسیدهای گلوتامات (گلوتامیک اسید) برای فعال شدن آنها صورت میگیرد (مثل فاکتورهای انعقادی) و ویتامین K در این عمل به عنوان کوآنزیم شرکت می کند پس جواب گزینه ج میشه.

اگر در طی فرایند تشکیل ساختار سوم یا چهارم مشکلی رخ دهد و پروتئینهای بدتاخورده ایجاد شوند یا با گذر زمان با پیر شدن پروتئین تغییری در آن ایجاد شود این پروتئینها توسط یوبیکوئیتین شناسایی شده و توسط اندامک بدون غشایی به نام پروتئازوم تجزیه می شوند پس جواب گزینه الف هست.

يه تست هم دوره کنيم:

ر پایداری ساختار اول که فقط متشکل از پیوندهای پپتیدی بود کووالانسی موثر هست؛ در ساختار دوم پیوند هیدروژنی باعث صفحات بتا و ... میشه و در ساختار سوم پیوندهای یونی و دی سولفیدی ساختار رو پایدار می کرد پس جواب گزینه ج میشه.

۴- برای ساخت اوستنوکلسین، گدامیک از
 ویتامینهای زیر و با چه مکانیسمی مورد نیاز
 است؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹ کشوری)

- 🖅 🗚 گاما اکسیداسیون
- 🖅 ٤- بتا اكسيداسيون
- 🐼 K گاما کربوکسیلاسیون
 - D 🗗 آلفا اکسیداسیون

۵- در مورد فرآیند یوبیکوئیتیناسیون پروتئینهایی که تاخوردگی غیرطبیعی دارند، کدام گزینه صحیح است؟ (علوم پایه پزشکی ری ۹۹- میاندورهی کشوری)

- توسط پروتشازوم شناسایی و تخریب می شــوند.
- په ليزوزومها منتقبل و در آنجا تخريب می شبوند.
 - 🗺 در شبکه گلژی بازیافت میشوند.
 - 🖼 در مسیر اگزوسیتوز قرار می گیرند.

۶- در ایجاد و پایداری ساختار اول، دوم و سوم پروتئین
 کدام پیوندها ایجاد می گردد؟ (علوم پایه پزشکی اسفنر
 ۱۳-۱- کشوری)

- 🖽 يونى دى سولنيدى هيدور فوبى
 - 🖼 هيدروزني كووالانسي يوني
- 🗃 کووالانسی هیدروژنی دی سولفیدی
 - 🗺 دی سولفیدی یونی هیدروژنی

C. C	تعرار سؤالات در آزمون های دو سال اقیر	المهمين
غير مهم	Y	مطسبهی pH ایزوالکتریک آمینواسیرها و بار الکتریکی پپتیرها

گفتیم که آمینواسیدها دارای دو گروه کربوکسیل (COOH) و آمین (-NH2) هستند. هر کدام از این گروهها در شرایط مختلف از لحاظ pH می توانند یونیزه شده و به حالت COO- و +NH3- در آمده و بار الکتریکی خاصی را به آمینواسید بدهند. pH ای را که در آن هر دو عامل قابل یونیزه شدن به یک اندازه یونیزه شوند به صورتی که جمع جبری بارهای الکتریکی ایجاد شده برابر صفر باشد، pH ایزوالکتریک (pHi) گویند.

۶	۵	f	مؤال
3	الف	3	پىخ

- ۱- یکی از عبارات زیر را که صحیح نیست انتخاب
 کنید (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی قطبی)
- Pk اگر pk یک اسید ضعیف ۴ باشد در محیطی برابر یا ۵۰٪، ph ۴- ph مولکولها یونیزه هستند.
- پلیپتید در PH برابر با PH۱ خودش
 هیج گروه بارداری را حمل نس کند.
- pka ایک گسروه یونیسزه شسونده می توانسد توسیط ویژگی هسای شسیمیایی و فیزیکسی محبسط اطرافیش تحست تأثیسر قسرار بگیسرد.
- اسیدهای آمینه ی بازی در PH برابر با ۵ دارای بازی در PH برابر با ۵ دارای بار خالص مثبت است.

کمتر از pH ایزوالکتریک (اسیدی)، گروههای آمین بیش از گروههای کربوکسیل کمتر از pH ایزوالکتریک (اسیدی)، گروههای آمین بیش از گروههای کربوکسیل یونیزه شده بطوریکه جمع جبری بارهای ایجاد شده مثبت است و آمینواسید در الکتروفورز به سمت قطب منفی (کاتد) حرکت میکند؛ در pHهای بیشتر از pH ایزوالکتریک (بازی) نیز، گروههای کربوکسیل بیش از گروههای آمین یونیزه ایزوالکتریک (بازی) نیز، گروههای ایجاد شده منفی خواهد بود و آمینواسید در الکتروفورز به سمت قطب مثبت (آند) حرکت میکند. pH فیزیولوژیک رو هم که ایشالا میدونی ۷/۴ و قلیائیه!

برای پیدا کردن pH ایزوالکتریک یک آمینواسید خنثی، میانگین pK اسید (گروه کربوکسیل) و pK باز (گروه آمین) را محاسبه میکنیم. pK گروههای آمینی معمولاً بالای ۷ و pK گروههای کربوکسیل معمولا کمتر از ۷ است. توی دبیرستان هم یادمونه که می گفتیم تنها عاملی که بر pKa اثر میکنه دما هست پس گزینه ج غلطه.

PHi = Pki+pky (Delen) pk: pki pk: pki

اسیدآمینهی اسیدآسپارتیک اسیدی (Pka) بسرای اسیدآمینهی اسیدآسپارتیک به ترتیب ۰۲/۰۹ و ۳/۹۶ و ۳/۹۶ و ۹/۸۲ و ۳/۹۶ (pl) آن کدام است؟ (علوم پایه پزشکی- قطبی)

Y/.Y 💷

0/1

9/A1 E

D/Y9 -

اما آمینواسیدهای قلیایی و اسیدی علاوه بر گروههای آمینی و کربوکسیل اصلی، در زنجیره ی جانبی (R) خود نیز دارای گروههای یونیزه شونده ی آمینی و کربوکسیلی هستند و محاسبه ی pH ایزوالکتریک آنها کمی متفاوت خواهد بود. برای پیدا کردن pH ایزوالکتریک آمینواسیدهای اسیدی، میانگین pK گروه کربوکسیل اصلی و pK گروه کربوکسیل زنجیره ی جانبی را محاسبه می کنیم و برای پیدا کردن pH ایزوالکتریک آمینواسیدهای قلیایی، میانگین pK گروه آمین اصلی و pK گروه آمین زنجیره ی جانبی را محاسبه می کنیم.

آمینواسیدهای اسیدی [⊸] آسپارتات (Asp)، گلوتامات (Glu)

آمینواسیدهای قلیایی [→] لیزین (Lys)، أرژنین (Arg)، هیستیدین (His)

	۲	١	سؤال
	الف	ب	ياسخ



یه راه خیلی ساده تر برای بدست آوردن pH ایزوالکتریک آمینواسیدهای قلیایی و اسیدی بهت میگم که عاقبت بخیر شی: به این صورت که برابره با نصف مجموع pKهایی که با همدیگه کمترین اختلاف رو دارن (البته اگه دقت کنی اینم در واقع همون فرمول بالا رو بیان میکنه)

الان تو این سؤال کمترین اختلاف بین ۲/۰۹ و 7/9 هست. $7/9 = \frac{7/9}{7}$ پس جواب گزینه الف می شود.

کی pH ایزوالکتریک آمینواسیدهای اسیدی پائین تر از ۷ و pH ایزوالکتریک آمینواسیدهای قلیایی بیشتر از ۷ است. پس در محدوده pH فیزیولوژیک (تقریبا ۷)، اکثر آمینواسیدهای قلیایی دارای بار منفی و اکثر آمینواسیدهای قلیایی دارای بار مثبت هستند.

- ن زنجیسره جانبی کدامیک از اسیدهای آمینه زیسر در ph فیزیولوژیک می تواند پیوند الکترواستاتیک تشکیل دهد؟
 - 四 آلانين
 - 🗖 آرژینین 🗝
 - 🗷 لوسين
 - ع فنيل آلانين

تو بقیمی گزینه ها اسیدهای امینه غیرقطبین که در آب یونیزه نمیشن و بنابراین نمی تونن پیوند الکتروستاتیک تشکیل بدن.

پستدها پلیالکترولیت و دارای بار الکتریکی هستند، چرا که گروههای کربوکسیل و آمین آنها قابلیت یونیزاسیون دارند. با این حال اکثر گروههای کربوکسیل و آمین یک زنجیرهی پپتیدی، درگیر در پیوند پپتیدی هستند و قابلیت یونیزاسیون ندارند و تنها گروه آمین موجود در N-Terminal و گروه کربوکسیل موجود در اکترستان کروههای آمین و کربوکسیل موجود بر روی زنجیرهی پپتیدی و همچنین گروههای آمین و کربوکسیل موجود بر روی زنجیرهی جانبی (R) آمینواسیدهای بازی و اسیدی قابلیت یونیزاسیون دارند و در محاسبهی بار آمینواسیدهای پپتید، توجه معطوف آنهاست، در pH فیزیولوژیک، گروه آمین موجود در N-Terminal زنجیره، یونیزه شده و یک بار مثبت خواهد داشت

۳ - با در نظر گرفتن Pk مربوط به گروههای قابل یونیزه ی هیستیدین مشخص کنید که بار خالص آن در pH=۵ چگونه است؟ (علوم پایه پزشکی و دندان پزشکی قطبی)

1,A=PKa COOH F=PKR 1,Y=+PKa NhY

+1 (23)

-\ 'e

ے مفر

+Y 🖭

	٣	سؤال
	الف	پىخ

و گروه کربوکسیل موجود در C-Terminal زنجیسره نیسز یونیسزه شده و یسک بار منفی خواهد داشت و ایسن دو بار مثبت و منفی با هم خنثی می شوند. لذا تنها گروههای کربوکسیل و آمیسن زنجیسرهی جانبی آمینواسیدهای اسیدی و بازی در تغییسر بار الکتریکی پپتید حائیز اهمیست است. در pH فیزیولوژیک، گروه کربوکسیل زنجیسرهی جانبی آمینواسیدهای اسیدی (اسپارتیک اسید و گلوتامیک اسید)، یونیزه شده و یسک بار منفی خواهند داشت و گروه آمیس زنجیسرهی جانبی آمینواسیدهای قلیایی (آرژنیسن و لیزیسن) نیسز یونیسزه شده و یسک بار مثبت خواهند داشت.

هیستیدین دارای دو گروه آمینی (قلیایی) و یک گروه کربوکسیل (اسیدی) است و در نهایت، مجموع جبری بارها برابر با ۱+ خواهد بود و جواب گزینه الف میشه.

- ۴ (کیدام نوع کروماتوگرافی، مولکولها پر اساس وزن مولکولی از هم جدا میشوند؟ (علوم بایه رئران پزشکی - قلبی)
 - 🕮 تعویض یونی
 - 🚅 جذبي
 - 📴 ژل قبلتراسیون
 - 🖼 میل ترکیبی

کروماتوگرافی یکی از روشهای جداسازی پروتئینهاست. برای جداسازی پروتئینهاست. برای جداسازی پروتئینها بر اساس بار الکتریکی آنها از روش تعویض یونی (تبادل یونی) استفاده می سود. برای جداسازی پروتئینها براساس اندازه و وزن از کروماتوگرافی ژل فیلتراسیون استفاده می شود. پس جواب گزینه ج میشه اما به طور کلی بهترین روش برای جداسازی پروتئینها در حوزه ی بالینی، جداسازی بر اساس میل ترکیبی (Affinity) آنهاست. در این نوع کروماتوگرافی جداسازی پروتئین می باشد.

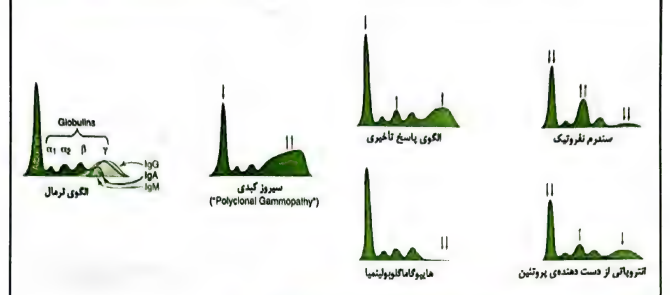
۵ ۵- در الگوی حرکت الکترونورز بیمار مبتلا به سیروز هپاتیک کدام پدیده مشاهده می شود؟ (علوم پایه رندان) بزشکی - قطبی)

- 📶 کاهش سطح آلبومین و افزایش گاماگلوبولین
- 🖼 افزایش سطح آلبومین و افزایش گاماگلوبولین
- 🛂 كاهش سطح آلبومين و افزايش آلفاگلويولين
- 💷 افزایش آلفاگلوبولین و افزایش بتاگلوبولین

در ادرار دفع میشه و غلظت پلاسماییش خیلی کم شده ولی باند α2 کم نشده. هممون می دونیم که در سندرم نفروتیک پروتئین آلبومین بیشتر از بقیه ی پروتئینها در ادرار دفع میشه و غلظت پلاسماییش خیلی کم میشه، در نتیجه در الکتروفورز باند کوچکی تشکیل میده. اما بقیه ی پروتئینها به علت اندازه ی بزرگ خود کمتر دچار دفع کلیوی و کاهش غلظت پلاسمایی میشن و حتی در جهت تنظیم فشار اسموتیک، تولید اونا زیاد میشه. اما اگر بیماری دچار بیماریهای کبدی مثل هپاتیت باشه، همه ی پروتئینهای کبدی کم میشن. تو سیروز کبدی هم همونط ور که از شکل مشخصه، شاهد کاهش سطح آلبومین و افزایش سطح گاماگلوبولینها هستیم. شکلهای زیر رو هم حتما ببین و الگوی هر بیماری ای بروتئین رو با الگوی نرمال مقایسه کن. یادتون باشه که آلبومین فراوان ترین پروتئین پروتئین

۵	۴	سؤال
الف	2	ياسخ





پروئين	يات
آلبومين	Alb
۱α -آنتی تریپسین. ۱α -آنتی کیمو تریپسین. ۱α -اسید گلیکو پروتئین. ۱۵ -لیبو پروتئین ترانسکورتین	\a
τα ماکروگلوبولین . هاپتوگلوبولین، سرولوپلاسمین، پروترومبین، گلوبولین اتصالی تیروکسین	Fa
ترانسفرين. هموپكسين. فيبرينوژن ، پلاسمينوژن. β– ليپو پروتئين	VβI
۲β–میکروگلوبولین. فیبرینوژن	ΥВ
بعضی از ایمونوگلوبولینها. آمیلاز. پروتئین واکنشگر C	

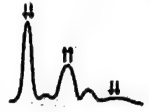
راس که آمینواسیدهای اسیدی و بازی، سه گروه با قابلیت یونیزاسیون دارند پس در منحنی تیتراسیون آنها نیز سه نقطهی بافری (سه pK) وجود دارد. آمینواسیدهای خنثی نیز دو گروه با قابلیت یونیزاسیون دارند و در منحنی تیتراسیون آنها دو نقطهی بافری وجود دارد پس جواب گزینه الف می شود.

این الکویی که توی شکل میبینید مربوط میشه به سندرم نفروتیک؛ الکوهای توی شکل حتما کاملا حفظ کنید. جواب گزینه الف میشه.

۹- در منحنی ثیتر آمینواسید گلوتامات چند نقطهی
 بافری وجود دارد؟ (علوم ایایه پزشکی قطبی)

10 for YEN YEN

۷- الگوی الکتروفورز سرم زیسر در کدام بیماری قابل مشاهده میباشد (علوم باید رندان پزشکی اسفنر ۱۴۰۰ کشوری)



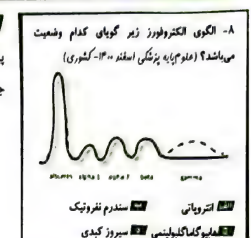
🕮 سندرم نفروتیک

🖼 هايبو گاما گلبولينمي

سیروز کبدی

📧 آنتروپاتی

٧	۶	سؤال
الف	الف	پىخ



اس خوب همونطور که توی شکل هم مشخصه بخش گاماگلوبولین کاهش پیدا کرده پس جواب میشههایوگلوبولینمی و گزینه ج. اولش ترسناک بود ولی جواب کاملا قابل حدس بود.

باللقائق	تعرار سؤالات در آزمونهای دو سال اقیر	نام میمث
فیلی مهم	r r	متابولیسم اسیدهای آمینه و پیماریهای مربوطه

نیتروژن یا ازت به عنوان یکی از اصلی ترین مادههای تشکیل دهنده حیات در کره زمین به حساب می آید؛ این ماده به شکل پروتئین وارد بدن ما موجودات زنده می شود ولی نکتهای که در آن حائذ اهمیت است این است که زیاد بودن یا کم بودن آن در بدن باعث اختلال می شود و نیاز به تعادلی دارد که به آن چرخه ازت گفته می شود؛ در طی این چرخه ازت ابتدا به شکل آمینواسیدها در طی گوارش جذب می شود و در نهایت هم به شکل اوره و اوریک اسید و از بدن ما دفع می شود. از آنجایی که این چرخه یکی از پیچیده ترین چرخههای موجود در بدن به شمار می آید مشکل در هر مرحله از آن موجب ایجاد بیماری و ناکارامدی خاصی می شود. این بخش یکی از مهم ترین بخش های کتابه؛ با دقت بخونش.

اولین مرحله در کاتابولیسم اسیدآمینه که جزئی از این چرخه به شمار میره دآمینه شدن اسیدهای آمینه هست که توسط دو مسیر ترانس آمیناسیون و دآمناسیون اکسیداتیو انجام می شود.

> ا - آنزیسم آسسپارتات ترانسس آمینساز بسرای ا فعالیست بسه کسدام ویتامیسن نیساز دارد؟ (علوم پایسه (ندان)پزشکی شهریور ۱۳۰۰ - کشوری)

🕮 پیریدوکسین 🖼 بیوتین

🔯 كوبالامين 🔯 تيامين

می د دهدروژناز به کدام ترکیب تبدیل می شود؟ (علومهایه می دهیدروژناز به کدام ترکیب تبدیل می شود؟ (علومهایه

🕮 اگزالواستات 🖼 بیروات

رتدان پرشکی فرداد ۱۴۰۰ میان دوره کشوری)

🐼 آلفا ـ کتوگلوتارات 🔤 سيترات

سؤال ۸ ۱ ۲ پاسخ ج الف ج

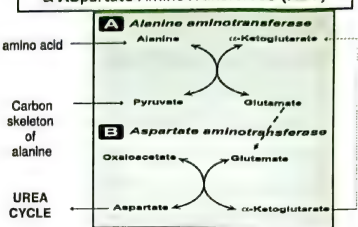
آنزیم ترانس آمیناز (آمینوترانسفراز) باعث انتقال گروه آمین از یک آمینواسید (و تبدیل آن به یک آمینواسید) میشود. تبدیل آن به یک آلفا کتواسید) به یک آلفاکتواسید (و تبدیل آن به یک آمینواسید) میشود. کوآنزیم آن پیریدوکسال فسفات (PLP یا Vit B6) است که ناقل گروه آمین در واکنشهای ترانس آمیناسیون است. و در جریان وانکش تولید گلوتامات یک مولکول NADH مصرف میشود. به دو نمونه از محصول واکنشهای ترانس آمیناسیون دقت کنید. این واکنشها برگشت پذیرند. توجه کنید کهاین واکنشها ناقل آمین هستند اما آمونیاک آزاد نمی کنند. برگشت پذیرند. توجه کنید کهاین واکنش اول آلانین آمینوترانسفراز (ALT) و آنزیم

انزیم کاتالیز کننده ی واکنش اول الانین امینوترانسفراز (ALT) و انزیم کاتالیز کننده ی واکنش دوم آسپارتات آمینوترانسفراز (AST) است.

با توجه به ایس واکنش ها می توان گفت پیش ساز آمینواسیدهای آلانیس، آسپارتیک اسید و گلوتامیک اسید به ترتیب آلفا کتو اسیدهای پیروئیک اسید، اگزالواستیک اسید و ۵-کتوگلوتاریک اسید هستند. پس جواب گزینه ج میشه،



ALanine AminoTransferase (ALT) & ASpartate AminoTransferase (AST)



پاسخ

خوب گوش بده که میخوام یه مبحث مهم و پر سؤال رو برات بگم آسکم میدانید که تجزیه ی پروتئین ها و دفع نیتروژن حاصل از آن عمدتاً به ساخت اوره ختیم می شود. ساخت اوره را به چند بخیش تقسیم می کنند به چرخه ی

اوره مسلم می ساود. مقابل توجه کنید:

در بافتهای خارج کبدی ابتدا تحت فرآیند ترانسآمیناسیون، آمینواسیدها گروه آمیسن خود را به آلفاکتوگلوتارات میدهند و آن را به گلوتامات تبدیل میکنند (و خود نیز به یک آلفاکتواسید تبدیل می شوند). سپس گلوتامات توسط آنزیم گلوتامیسن سانتاز طبی یب واکنش آمیناسیون، یب آمونیاک می گیرد و به گلوتامیسن تبدیل می شود. گلوتامیسن وارد جریان خون شده تا وارد سلولهای کبدی یا کلیوی مجددا کبدی یا کلیوی مجددا به گلوتامات تبدیل و یک آمونیاک آزاد می کند. گلوتامات نیز برای تولید آمونیاک بیشتر توسط آنزیمی به نام گلوتامات دهیدروژناز دچار دآمیناسیون اکسیداتیو بیشتر توسط آنزیمی به نام گلوتامات دهیدروژناز دچار دآمیناسیون اکسیداتیو در تعادل اسید باز نیز نقش موثری دارد و در جریان اسیدوز به کمک دو آنزیم گلوتامیناز و گلوتامات دهیدروژناز با آزاد کردن آمونیاک تعادل رو برمیگردانند پس جواب سوال گزینه الف شد). آمونیاکهای حاصل نیز وارد سیکل اوره می شوند

کے اگر در واکنشی که توسط گلوتامات دهیدروژناز انجام میشود آمونیاک زیاد تولید شده باشد، واکنش معکوس شده و آن را مصرف میکند به عبارتی دیگر این آنزیم توانایی آمیداسیون آلفاکتوگلوتارات از آمونیاک و تولید گلوتامات را دارد.

۳- در هنگام اسیدوز در کلیه، کدام یک از آنریمهای زیر باعث تولید یک مولکول آمونیاک آزاد و ایجاد خاصیت بافری می شود ۲ (علوم پایه رئدان پزشکی اسفند ۹۹ - کشوری)

- 🕮 گلوتامات دهیدروژناز
 - ج آرڙ نناز
- 🗺 كرباموييل فسفات سنتتاز ا
 - 🖼 آمينو ترانسفراز



٣	سؤال
الف	پىخ

- ۴ مسه آنزیمها زیر در تبدیل اسیدآمینه آلاتین به گلوکز دخالت دارند، بهجز، (علوم پایه رئران پزشکی آبان ۱۳۰۰ میان(وره کشوری)
 - 💷 پیروات کربوکسیلاز
 - 🚄 ترانس آميناز
 - 🛅 پيروات كيناز
 - انولاز 🗷

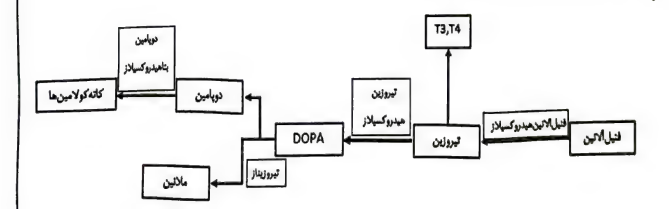
در بافت عضله بسر خلاف بسیاری از بافتهای خارج کبدی، نیتروژن حاصل از فرآیند ترانس آمیناسیون به پیروات منتقل شده و موجب تشکیل آلانین میشود. سپس آلانین مستقیماً وارد پلاسما شده، توسط ساولهای کبدی برداشته میشود و آمین خود را آزاد میکند. کمه به آن چرخهی گلوکزآمین میگویند.

پس دو ترکیب در انتقال نیتروژن بین بافتی تاثیر دارند آلانین و گلوتامین.
در جریان گرسنگی هم الانیس به کمک تبدیل شدن به گلوکرز در فرایند
گلوکونئوژنز شرکت میکند؛ گفته بودیم که آلانیس توسط آمینوتراسفراز به
پیرووات تبدیل میشود و سپس در گلوکونئوژنز شرکت میکند؛ کدوم آنزیم ما
در گلوکونئوژنز نبود؟ کینازها یک طرفه بودن پس جواب ج میشه.
کی گلوتامات پیشساز ترکیب گاما- آمینوبوتیرات است. یعنی همون GABA.

باسخ

کے یہ متابولسم فنیل آلانین توجہ کنید اس

- ۵- در تبدیل نورایی نفرین به اپی نفرین کدام واکتش زیر دخالت دارد؟ (علوم پایه رئران پزشکی ری ۹۲- میانروره ی کشوری)
 - 🕮 N- متيلاسيون 🔛 دِ آميناسيون اکسيداتيو
 - 🖼 د کربو کسیلاسیون 🖅 هیدر و کسیلاسیون



نقص آنزیم تیروزیناز که منجر به تولید نشدن ملانین می شود نوعی بیماری به نیام آنبینیسم یا زالی را ایجاد می کنید که در این بیماری تمام اعضای اکتودرمی فرد رنگ سفید به خود می گیرند.

در شکل بالا خودت اسم آنزیم دوپا دکربوکسیلاز رو تو مسیر تبدیل دوپا به دوپامین اضافه کن. دوپامین ابتدا به نوراپینفرین تبدیل میشه. بعد طی واکنشی که حضور S-آدنوزیل متیونین (متیله کنندهی قوی) در اون ضروریه به متیونین تبدیل میشه. دوپامین خود یک کاتکول آمین است.

۵	۴	طأل
الف	3	پىخ



کھ نورایینفرین توسط یک آنزیم متیل ترانسفراز طی واکنش N- متیلاسیون و با حضور-S- آدنوزیل متیونین به اپینفرین تبدیل می شود پس جواب گزینه الف میشه.

کے امینواسید تیروزین پیشساز هورمونهای کاتکول آمینی است.

المستن نقص در آنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز باعث تجمع فنیل آلانین و متابولیزه شدن آن در جهتی غیر طبیعی می شود که بیماری فنیل کتونوریای کلاسیک (تایپ آ) را ایجاد می کند. کوآنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز، تتراهیدروبیوپترین (BH4) است. نقص در این آنزیم طبعاً موجب اختلال در سنتز متابولیت های حیاتی دیگری مشل هورمون های تیروئیدی (T3 و T4) و کاتکول آمین ها (اپی نفرین و نوراپی نفرین) نیز می شود.

آنزیم دی هیدروبیوپترین ردو کتاز باعث تبدیل دی هیدروبیوپترین به تتراهیدروبیوپترین و فراهم کردن آن برای واکنش آنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز می شود؛ بنابراین هرگونه نقص در این مسیر نیز باعث ایجاد بیماری فنیل کتونوریا می شود.

کے زالی یا آلبینیسم نیز در اثر نقص در آنزیم تیروزیناز ایجاد میشود.

ش تتراهیدروبیوپترین (BH4) از GTP سنتز می شود و در واکنشهای سنتز نوروترانسیمیترهای سروتونین، دوپامین، نوراپینفرین، ملاتونین، اپینفرین و نیتریک اکساید نقش دارد.

این کاتابولیسیم تیروزین خیلی دردسر داره؛ اول بگیم که غیر از این کاتابولیسیم یک مسیر دیگه هیم داره که طی اون با اثر آنزیم تیروزیناز به ملانین تبدیل میشه و کمبود این آنزیم موجب البینیسیم یا زالی میشه همون بیماری که مریض توش همه جاش سفیده. تیروزینی هیم یک بیماری ژنتیکی است و طی این بیماری سطح اسیدآمینهی تیروزین در خون بالا میرود. این بیماری بیشتر در اثر نقیص در آنزیم تیروزین آمینوترانسفراز روی میدهددر این بیماری غلظت ترکیب واسطه فوماریل استواستات هیم که آخرین واسطه ایجاد شده هست هیم در خون بالا میره.

پس وقتی ازت پرسیدن فوماریل استواستات مال کدوم اسیدآمینه هست میگی کاتابولیسم تیروزین و گزینه الف رو میزنی،

و ۶- نقص در کدام آنزیم سبب بسروز بیماری فنیسل کتونوریسا (PKU) می گردد؟ (پزشکی کلاسیک شهریور ۹۸- قفب مشهر)

🕮 فنيل آلاتين هيدروكسيلاز

🖼 تيروزيناز

ترييتوفان يبرولاز

🗗 سرین دهیدراتاز

۷- فوماریل استواستات در کدام مسیر متابولیسمی اسیدهای آمینه تولید می شود؟ (علوم پایه پزشکی فردار ۱۳۰۰ میان دوره کشوری)

🗺 كاتابوليسم تيروزين

🖼 بيوسنتر تيروزين

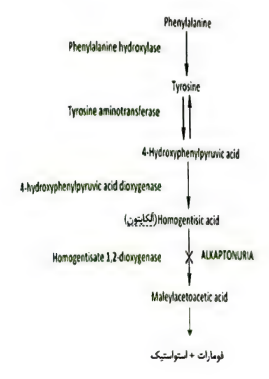
🔁 كاتابوليسم هيستيدين

🖼 پيوسنتز هيستيدين

٧	۶	سؤال
الف	الف	نحو

- ۸- آلکاپتونوری به علت ننص ژنتیکی در متابولیسم
 کدام آمینو اسید رخ میدهد؟ (علوم پایه دندان پزشکی
 اسفتر ۹۹ کشوری)
 - **الله** فنيل آلاتين
 - 🖼 سیستئین
 - تريبتوفان
 - ع تيروزين

نقص در آنزیم هموژنتیزات ۱ و ۲ دی اکسیژناز باعث تجمع هموژنتیزیی اسید و ایجاد بیماری آلکاپتونوریا میشه. اینا همونایین که درد مفاصل داشتن و ادرارشون سیاه می شدا! در آلکاپتنوریا تجزیه تیروزین مختل میشه پس جواب گزینه د میشه. شکل زیر رو هم با دقت یاد بگیر.



۹- در تجویسز رژیسم غذایسی کتوژنیسک، بهتسر است از کسدام اسیدآمینه استفاده شبود؟ (علوم)بابه رندان پزشکی شهریور ۴۰۰۱- کشوری)

💯 لوسين

🖼 اسید گلوتامیک

🔯 سرين

د آلاتین

از نظر سرنوشت اسکلت کربنی باقیمانده پس از ترانس آمیناسیون آمینواسیدها به دو دسته تقسیم میشن ولی خوب بعضیاشون توی هر دو دسته هستن:

که آمینواسیدهای گلوکوژنیک (یعنی گلوکز تولید میکنن): همهی آمینواسیدها بجز لوسین و لیزین.

که آمینواسیدهای گلوکوژنیک و کتوژنیک: ایزولوسین، فنیلآلانین، تیروزین، تروزین، ترنونین، لوسین و لیزین .

که آمینواسیدهای فقط کتوژنیک (یعنی کتون بادی تولید میکنن): لوسین و لیزین.

دامیناسیون اسیدآمینههای شاخهدار عمدتا در بافتهای خارج کبدی مثل مغز و دامیناسیون اسیدآمینههای شاخهدار عمدتا در بافتهای خارج کبدی مثل مغز و عضله و چربی به عنوان منبع انوژی در زمان گرسنگی انجام میگیرد. این آمینواسیدها شامل لوسین، ایزولوسین و والین میشوند پس جواب گزینه د میشه و نقص بیماری آنها ادرار شربت افرا گفته میشود.

توی این بیماری توی کمپلکس آنزیمی آلفاکتواسید دکربوکسیلاز که مسئول کاتابولیسم اسکلت کربنی بعد از دآمیناسیون این سه آمینواسید هست نقص داریم و آمینواسیدهای و ۱۰ متابولیسم تصام اسیدهای آمینه زیسر عمدت در عضله صورت میگیسود، بجز، (علوم بایه پزشکی شهریور ۱۳۰۰ کشوری)

ايزولوسين ايزولوسين

ج لوسين

والين والين

اليزين البزين

1.	1	٨	سؤال
۵	الف	۵	پخ

16 or

لوسین، ایزولوسین، والین، آلفاکتواسید و آلفاهیدروکسی اسید در ادرار و پلاسما زیاد میشن و ادرار فرد بوی شکر سوخته میدما بنده خداها باید غذاهایی بخورن که توش لوسین، ایزولوسین و والین یعنی آمینواسیدهای شاخهدار نداره.

بین این آمینواسیدها لوسین و ایزولوسین پس از اثر آنزیم به استواستیل کوآ و استیل کوآ تبدیل می شود و والین پس از اثر آنزیم به سوکسینیل کوآ تبدیل می شود.

تریبتوفان در نهایت با تبدیل شدن به گلوتاریل COA و استواستیل COA به چرخه انرژی بازمیگردد پس جواب گزینه د هست ولی دارای تعداد زیادی متابولیت هست. متابولیت های تریبتوفان تریبتوفان استیک اسید ملانیان نیستا! پس حواست باشه که تریبتوفان در تولید سروتونین نقش داره یا. ایان یه بخش از متابولیسم تریبتوفانه:

دوپا دکربوکسپلاز تریتوفان میسیسه سروتونین

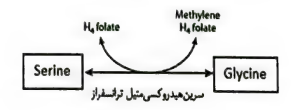
ببین! تریپتوفان اول به ۵- هیدروکسی تریپتوفان تبدیل و بعدش توسط آنزیم دویا دکربوکسیلاز به سروتونین تبدیل شد.

کے اختلال در جذب تربیتوفان سبب ایجاد علائم کمبود نیاسین (ویتامین B3) میشود. کے کوآنزیم تترا هیدروبیوپترین در این مسیر ضرورت دارد .

ف محصول آنزیم دوپا دکربوکسیلاز کدام مورد زیر است؟ دوپامین و سروتونین. دو چیز باعث بروز علائم افسردگی میشه. یکی کمبود سروتونین یکی امتحان علومهایه!

یکم در مورد سرین بخونیم:

گفتیم که دو نوع دآمیناسیون داریم که یکیش غیراکسیداتیو بود ؛ این نوع واکنش در آمینواسیدهای الکل دار مثل سرین و ترهاونین و هوموسرین انجام می شود و آنزیم آن آمینواسید دهیدراتاز نام دارد که به پیریدوکسال فسفات نیاز دارد و در طی آن سرین به پیرووات تبدیل شده و گلوکز تولید می کند.



ا ۱۱- محصول نهایی متابولیسم تربیتوفان چیست؟ (علوم بایه رندان)بزشکی آبان ۱۴۰۰- میان روره کشوری)

🖾 گلوتاریل CoA

CoA سوكسينيل

CoA و مالونیل میل CoA و مالونیل CoA

🗷 گلوتاریل CoA و استواستیل CoA

۱۲ یسرین با تبدیل به کدام یک ترکیبات زیر در تأمین قند خون هنگام گرسنگی مشارکت میکند؟ (علوم پایه پزشکی اسفنر ۹۹ – کشوری)

💷 پيروات

🔁 اگزالواستات

🗗 سوكسينيل كوآ

🔼 آلفا – كتوگلوتارات

14	- 11	سؤال
2	3	پىخ

سرین پیشساز گلایسین است و توسط سرین هیدروکسی متیل ترانسفراز به گلایسین تبدیل میشود. در این واکنش تترا هیدروفولات به متیلن تترا هیدروفولات تبدیل میشود.

از طرف دیگر سنتز سیستئین نیز در بدن ما از دو متیونین و یک مولکول سرین به عنوان دهنده اسکلت کربنی انجام می شود.

۱۳- اسکلت کربنی اسیدهای آمینه مستقیما به همه موارد زیر تبدیل می شوند، به جز: (علوم پایه پزشکی آبان ۱۳۰۰ میان دروره کشوری)

📶 مولکولهای حدواسط گلیکولیز

Acetyl-CoA

HM.G-CoA

🖼 مولکولهای حدواسط چرخه کرپس

۱۴- کسدام بیمساری در پاسسخ بسه مقادیسر بسالای تیامیسن بهبسود می یابد؟ (علوم پایه پزشکی شهریور) ۱۴۰۰- کشوری)

🕮 ادرار شربت افرا 🖼 سیترولینوری

🗗 هموسيتثينمي 🔃 آلكاپتونوري

10- عامل ایجاد بیماریهارتناپ (Hartnup). نقص در سیستم انتقالی کدام اسیدهای آمینه است؟(علومهای در دران)پزشکی اسفند ۹۹- کشوری)

🕮 کوچک خنثی و بازی

🖼 بازی و سیستئین

🖼 اسیدی و آروماتیک

🖼 بزرگ خنثی و آروماتیک

۱۶- در بیماری Cystinuria انتقال غشایی کدام زوج اسیدهای آمینه مختسل می شسود؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۱۴۰۰-کشوری)

Ornithine , Ser 🖾 Phe , Cys 🕮

Arg , Ornithine (Cys , Pro)

عُوال ١٤ ١٥ ١٤ ما عام 15 ما 15 ما 15 ما 15 ما 15 ما 15 ما 15

آمینواسیدها از طریق واکنشهای دآمیناسیون میتوانند که ترکیبات متفاوتی در چرخههای گلوکز و سرا تولید کنند از ترکیباتی که آمینواسیدها میتوانند به آنها تبدیل شوند می توان استیل کوآ و تمام واسطههای چرخه کربس و استواستیل کوآ از میان کتون بادی ها و پیرووات رو نام برد همانطور که می بینید گزینه الف در بین این لیست نیست.

داره و قبلا گفته بودیم که در بیماری شربت افرا کمپلکس دهیدروژناز نقص داره و قبلا گفته بودیم که تیامین کوآنزیم این آنزیمها محسوب میشه پس میتونه موثر باشه و جواب گزینه الف میشه.

راست یه بیماری باکلاس داریم به اسمهارتناپ. این بنده خداها توی جذب و بازجذب اسیدهای بزرگ خنثی و آرماتیک مثل تریپتوفان و فنیل آلانین مشکل دارن و تریپتوفانشون واسه ساختن سروتونین کمه پس توی ادرارشون میشه آنها را شناسایی کرد و جواب گزینه د میشه.

سیستینوری یک بیماری اتوزومال مغلوبه که با بالا رفت غلظت سیستئین در ادرار مشخص می شده، این بیماری ناشی از نقص در بازجنب کلیوی سیستئین و همچنین آمینواسیدهای لیزین، آرژینین و اورنیتین هست این آمینواسیدها چون نامحلول هستند موجب ایجاد سنگ در مجاری ادراری می شود پس جواب گزینه د هست.

100

هموسیستینوری هم یک بیماری اتوزومال مغلوبه که به سبب اختالال متابولیسمی متیونین (به سبب نقص در آنزیم سیستاتیونین بتا- سنتاز) ایجاد میشه و طی این بیماری سطح متیونین و هموسیستئین در خون بالا میره و در ادرار ظاهر میشن. پس جواب گزینه ج میشه.

که هموسیستثینمی با تحریک و فعالسازی استئوکلاستها و همچنین مهار آپوپتوز آنها، احتمال تخریب بافت استخوانی و استئوپروز را افزایش میدهد. حندتا تست دوره کنیم:

راس خوب این تست دیگه جوابش مشخصه؛ تولید آسپارژین در بدن با گرفتین یک آمونیاک از گلوتامین انجام میشه و آنزیم اون هم آسپارژین سنتتاز نام داره پس جواب گزینه الف هست.

اینم که در مورد ترانس آمیناسیون هست پس جواب گزینه الف میشه.

این ویژگیهایی که در صورت سوال اومده رو به عنوان نشانههای هموسیتینوری یاد بگیر. این بیماری با اشکال در کاتابولیسم متیونین همراه است که خود موجب تجمع هوموسیستئین در خون و دفع آن در ادرار میشود پس جواب گزینه ب هست. این بیماری میتواند با نقص ویتامینهای B6 و b12 و کوآنزیم تتراهیدروفولات همراه باشد.

الم خوب این یه نکته مهم داره؛ شکل رو ببین از آلفاکتوگلوتارات به گلوتامات NADPH مصرف میشه.

۱۷- کودکی با مشکلات بینایی و استخوانی، مبتلا به هوموسیستثینوری تشخیص داده شده است در آنالیز نمونه خون وی، افزایش کدام اسیدآمینه صورد انتظار است؟ (علومهایه پزشکی اسفتر ۹۹-کشوری)

- الك والين
- 🖼 سیستاتیونین
 - 🕶 متبوئين
 - 🔁 تر ثونین

 ۱۸ کدام آمینواسید در بیوسنتز آسپاراژین از آسپارتیک اسید نقش دارد؟ (علوم بایه رئدان) پزشکی فرداد ۱۹۰۰ میان (دوره کشوری)

- 🕮 گلوتامین 🖪 تریپتوفان
- 🗗 تيروزين 🔀 فنيل آلاتين

۱۹ - کدامیک از آنزیمهای زیر تبدیل آلاتین به پیروات را کاتالیز می کند؟ (علوم پایه رندان پزشکی فرداد ۱۴۰۰ میان دوره کشوری)

- 🕮 ترانس آميناز 🔛 دهيدراتاز
- دهيدروژناز کے کربوکسيلاز

۲۰ کودکی به دلیل تاری دید، تحت بررسی پزشکی قرار گرفته است. در معاینات جابجایی عدسی چشم، پوکی استخوان و عقب ماندگی ذهنی مشاهده شده است. در بررسی پروفایل اسیدهای آمینه سرم خون این بیمار، افزایش کدام اسیدآمینه مورد انتظار است؟ (علوم آبایه پزشکی آبان ۱۴۰۰ میان روره کشوری)

- الله سرين العاهوموسيستثين
 - تر ثونين الراينين

۲۱- در سنتز گلوتامسات از آلفا-کتوگلوتسارات، از کسدام کوآنزیسم اسستفاده می شسود؟ (علوم، پایه پزشکی آبان ۱۳۰۰- میسان دوره کشوری)

- FADHY NADPH
 - FAD NAD NAD

41	۲.	11	1.4	17	سؤال
الف	ب	الف	الف	٤	پنخ



۲۲- همه هورمونهای زیر کانکولامین هستند، بجز: (علوم پایه رندان پزشکی شوریور ۱۳۰۰-کشوری)

💯 نورایی نفرین 🖼 ایی نفرین

سروتونين تعدوپامين

۲۳- کسدام اختسلال متابولیسک منجسر بسه بیمساری Phenylketonuria می شسود ۹ (علوم پایه پزشکی دی ۹۹- میاندوره ی کشوری)

💯 عدم تبديل ليزين به فنيل آلاتين

🖼 عدم تبديل فنيل آلاتين به تريپتوفان

🗺 عدم تبديل فنيل آلاتين به تيروزين

🗺 عدم تبديل تيروزين به فنيل آلاتين

۲۴- بیماری ادرار شربت افرا (MSUD) نتیجه اختلال وراثتی کاتابولیسم کدام دسته از اسیدآمینههای زیر میباشد؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفند ۱۹۰۰-کشوری)

🕮 آروماتیک 🗀 غیرضروری

🛅 شاخه دار 🔼 الكلي

۲۵- دفسع آلکاپتسون از طریسق ادرار بسه علست نقسص متابولیسک کسدام آنزیسم اسست؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفند ۴۰۰-کشوری)

🝱 تيروزيناز

🖼 آلفا کتواسید دکربوکسیلاز

🖼 فنيل آلاتين هيدروكسيلاز

🗗 هموانتيزات اكسيداز

اسم برای این هم که گفتیم کاتکول آمینها اونهایی بودن که از تیروزین منشا میگرفتن و سروتونین جزوشون نبود پس گزینه ج رو بنزن.

راس انزیم فنیل الانین هیدروکسیلاز بود که باعث بیماری فنیل کتونوری بود و باعث اشکال در تبدیل فنیل الانین به تیروزین میشد پس جواب ما گزینه ج میشه.

و والین بود. پس جواب گزینه ج میشه.

الکاپتونـوری رو هـم کـه قبـلا در سـوال ۸ گفتـه بودیـم یکی از مشکلات مسـیر کاتابولیسـم فنیل آلانیـن بـود و هموژنیزات اکسـیداز تـوش مشـکل داشت پـس جـواب سـوال گزینـه د میشـه.

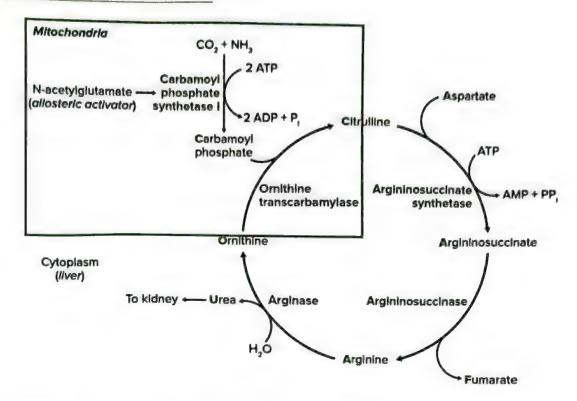
🗗 بریم مبحث بعدی رو نوش جان کنیم.

بالفقات	لعراد بينوالات در الرمون عاى دو ينعال الجير	careto.
فیلی موم	1.	سیکل اوره

آمونیاک یکی از تولیدات سمی متابولیسمی انسان است که برای حفظ تعادل نیتروژنی باید دفع شود. وقتی ساخت پروتئین بیشتر از تجزیهش باشه تعادل نیتروژنی مثبته. مثل دوره ی رشد، ترمیم زخم و... اما در شرایط گرسنگی، تجزیه ی پروتئین داریم. توی پیری هم تجزیه بیشتره. توی سرطان هم ما تجزیه ی پروتئین رو زیاد میبینیم (چربی و پروتئین). بخش عمده ی آمونیاک به شکل دو آمینواسید گلوتامین و آلانین (از عضلات) به کبدرفته و در سیکل اوره در کبد به اوره تبدیل شده و از بدن دفع می شود. این سیکل انرژی خواه است و سرعت این چرخه برحسب رژیم غذایی تغییر می کند

به سیکل اوره که یکی از مهمترین و پرتکرارترین چرخههای بیوشیمیه دقت کن آ

49	Yf	74	44	سؤال
2	2	3	3	پىخ



آمونیاک اول چرخه طی دامیناسیون اکسیداتیو توسط آنزیم گلوتامات دهیدروژناز و گلوتامیناز تولید می شود. ترکیب آمونیاک (به عنوان نیتروژن اول اوره)، دی اکسید کربن و ATP برای تشکیل کرباموئیل فسفات، تحت تأثیر کرباموئیل فسفات سنتتاز I (CPS-I) در ماتریکس میتوکندری انجام می شود. اورنیتین ترانس کرباموئیلاز (OTC) انتقال گروه کرباموئیل را از کرباموئیل فسفات به اورنیتین و تشکیل سیترولین را بر عهده دارد. این واکنش در ماتریکس میتوکندری انجام می پذیرد اما محل تشکیل اورنیتین و بقیهی متابولیسم سیترولین، در سیتوزول است. آرژینینوسوکسینات استتاز، آسپارتات (به عنوان نیتروژن دوم اوره) و سیترولین را ترکیب و آرژینینوسوکسینات را تشکیل می دهد. سپس آرژینینوسوکسیناز (آرژینینوسوکسینات لیاز)، آرژینینوسوکسینات را خارج می کند. که آرژنین و سیترولین طی چرخه اوره از از اورنیتین سنتز می شوند. در حالی که اورنیتین خود از گلوتامات (به عنوان پیش ساز) سنتز می شود. بریم ببینیم تست ها چی میگن:

انزیم تنظیم کننده ی سرعت سیکل اوره (آنزیم کلیدی)، کرباموئیل فسفات سنتاز آ است که فقط در حضور فعال کننده ی آلوستریکی Nاستیل گلوتامات فعال می شود. این آنزیم در میتوکندری فعال است.

کے کرباموئیل فسفات سنتاز II، شکل سیتوزولی کرباموئیل فسفات سنتاز I است که در سیتوزول فعال است و با تولید کرباموئیل فسفات، در ساخت نوکلئوتیدهای پیریمیدینی نقش دارد (در متابولیسم نوکلئوتیدها بیان می شود).

یس کرباموئیل فسفات در متابولیسم نوکلئوتیدها نیز نقش دارد.

🗷 اوره محصول دفعی متابولیسم پروتئینهای بدن انسان است.

کے منشأ دو ازت (دو آمین) موجود در مولکول اورہ، آمونیاک و آسپارتات هستند.

کے در بیماری های کبدی مقدار اورہ خون افزایش می یابد.

۱- نوزاد بدحال با هیپر آمونمی شدید بستری شده است. در صورتی که بیماری ناشی از نقص آنزیم ۸- استیل گلوتامات سنتتاز باشد، عملکرد کدام آنزیم در این بیمار مختل گردیده است؟ (علوم پایه رنوان پزشکی شهریور ۱۴۰۰ کشوری)

- 📶 كربامويل فسفات سنتتاز ا
- 🖼 آرژینینو سوکسینات سنتتاز
- 📧 اورنیتین ترانس کربامویلاز
 - 🖼 آرژیناز

	1	سؤال
	الف	پاخ



- 💯 آرزينين

🖼 ليزين

🐼 هېستېدين

🗷 پرولین

🕜 ۲- نفص (نتیکی آنزیم اورلیتین ثرانس کربامویلاز (OTC) در چرخه اوره، منجر به کمبود کدام اسید آمینه می شود؟ (علوم بایه پزشکی شهربور ۹۹-کشوری)

بیشترین آسیب رو ایجاد میکنه. هایپرآمونمی نوع I 🌣 نقص آنزیم کرباموئیل فسفاتسنتتاز I هاييرامونمي نوع II 🤝 نقص أنزيم اورنيتين ترانس كرباموئيلاز سيترولينميا (افزايش سيترولين در سلول) 🌣 نقص أنزيم أرژينينوسوكسينات سنتتاز اسيدوريا 🤝 نقص أنزيم أرژينينوسوكسينات لياز

اول چندتا نکته کلی در مورد بیماری های این چرخه بگم بعدش بریم

مشکل تـوی هـر آنزیمـی در چرخـه موجـب تجمع اولاً سوبسـترا اصلـی خـودش و

دوماً اوره میشیه. هرچی آنزیمهای مراحل اولیه تبری مشکل داشته باشیه عارضی

کے نقص أنزيم كرباموئيل فسفات سنتتاز I، نسبت به بقيمي نقصاي أنزيمي،

أرژينينميا 🌣 نقش أنزيم أرژيناز

بزرگ تر میشه و خطرناک تره.

سر سوالاتش:

کدر این چرخه سه آمینواسید تولید میشن: سیترولین و اورنی تین و آرژینین؛ سيترولين و اورني تين كه أمينواسيد اصلى نيستن پس تنها أمينواسيد توليدي مهم اون أرژینین هست پس هروقت چرخه متوقف بشه کمبود آرژینین داریم يس گزينه الف درسته.

کے فومارات طی تبدیل آرژینینوسوکسینات به آرژینین در سیکل اوره آزاد میشود و از آن جایی که یکی از واسطه های سیکل کریس است، می تواند وارد مسیر متابوليسمي سيكل كربس شود

در این خوب اینجا میگه که آمونیاک بالاست و سیترولین پایین یعنی که چرخـه اوره یجایـی قبـل از تولیـد سـیترولین نقـص داره پـس اوره کاهـش پیـدا میکنـه و آرژینین هم کاهش میابه از طرف دیگه چون مصرف گلوتامین مشکل پیدا ميكنه تجمع أون رو هـم داريـم پـس بـا ايـن تفاسـير گزينـه الـف رو بـزن-

السن در این کودک آمونیاک شدیدا بالاست یعنی چرخه مشکل داره گفتیم که هرچه مشکل از بالادست چرخه باشه مشکل شدید تره. تنها أنزیم چرخه در ایس گزینه ها گزینیه ب میشیه در رد گزینیه د میشیه گفیت کیه اگیه گلوتامیناز مشكل داشته باشه كلا أمونياك توليد نميشه چه برسه به مصرف.

٣- نـوزادي بدحـال با اسـتفراغ و تشـنج مكرر بسـتري شدهاست. در بررسی آزمایشگاهی آمونیاک بالا و سيترولين پايين مشاهده ميشود. كدام گزينه در ایس بیمار مبورد انتظار است؟ (علوم بایه بزشکی قرداد ۱۴۰۰ میان (وره کشوری)

💷 کاهش اوره 🔛 افزایش اسید اوریک

🖼 كاهش گلوتامين 📧 افزايش آرژينين

۴- کـودک بدحـال بـا اسـتفراغ و تشـنج بسـتری شده است. در آزمایشات اولیه آمونیاک خبون شديداً بالاست. نقس كندام آنزينم ممكن أست عاميل بيروز أيين وضعيبت در أيين بيميار باشد؟ (ملوم بایه پزشکی اسفند ۹۹-کشوری)(علسوم پایسه دندانبزشسکی آبسان ۱۴۰۰-کشسوری)

- 💯 كريامويل فسفات سنتتاز اا
- 🖼 اورنیتین ترانس کربامویلاز
 - 🗺 اوره آز
 - کلوتامیناز

۴	٣	Y	سؤال
ŗ	الف	الف	پىخ



خوب این بخش هم توی چندسال اخیر مهم شده. در اختلالات آمونیاک بالا از اسید بنزوئیک یا فنیل استات استفاده میکنین، چون که این بنزوئیک اسید با ترکیب شدن با آمونیاک هیپورات درست میکنه که از ادرار راحت دفع میشه و فنیل استات هم با ترکیب شدن با گلوتامین باعث کمشدن غلظت آن شده و به صورت فنیل استات گلوتامین دفع می شود. پس جواب گزینه الف میشه.

است اول مبحث گفتم که آنزیم کلیدی چرخه همین آنزیمه و افکتور الوستریک اصلیش N- استیل گلوتامات هستش پس گزینه الف درسته.

خوب اگه افکتور اصلی چرخه N-استیل گلوتامات هست پس وقتی نباشد چرخه اوره انجام نمیشه و تجمع آمونیاک رو داریم پس گزینه الف درسته.

این نکتش خیلی راحته ولی همش تکرار میشه: پیوند دهنده چرخه کربس و اوره میشه فومارات، پس جواب گزینه الف میشه.

حبوب ناقل اورنیتیس که گفتیم خودش از گلوتامات تولید میشه و در چرخه اوره هم به عنوان واسطه وجود داره پس کمبودش موجب نقص چرخه چرخه اوره میشه پس گزینه ب رو بنزن.

سنتز اوره در زمان گرسنگی و مصرف پروتئین زیاد افزایش میابد چون کاتابولیسی پروتئین داریسی. از طرف دیگه زمانیکه کاهش GTP داریسی یعنی مشکل انبرژی داریسی پس باز هم افزایش سنتز اوره داریسی؛ ولی در زمان افزایش اسیدیته خون کاهش سنتز اوره داریسی؛ در صورد دلیلش میتونیم بگم که نقش سنتز اوره در کلیه زمانی بود که اسیدیته خون کاهش پیدا می کرد و بعدش کلیه با دفع باز امونیاک از ادرار pH خون رو متعادل می کرد پس جواب سوال گزینه د میشه.

 ۵- از فتیل استات در درمان کدام اختلال استفاده
 میشود؟ (علوم پایه رادان پزشکی فرداد ۱۴۰۰- میان دوره کشوری)

الك هيبر أمونمي 🖼 هيبر كلسترولمي

🕬 هېپر گليسمى 📨 هيپرېپلى روبيلمى

 3- آنزیس کریاموییل فسفات سنتتاز ا برای فعالیت
 بـه کـدام ترکیب زیبر نیباز دارد؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفنه ۹۹- کشوری)

N 🖅 ۱- استیل گلوتامات

🖼 آسپارتات

🗺 يېرېدوكسال فسفات

GTP ET

۷- کمبود N-استیل گلوتامات باعث بروز کدام یک از موارد زیر می شود؟ (علوم پایه رندان پزشکی فروار ۱۴۰۰- میان روره کشوری)

💷 هيبر آمونمي 🗃 هيبر کلسترولمي

🗗 هيبر گليسمي 🗗 هيبرليپيدمي

۸- کدام ترکیب هم در چرخه کربس و هم در چرخه اوره تولید می شود؟ (علوم پایه رئران) پزشکی شهریور ۱۴۰۰- کشوری)

🖾 فومارات 🔄 آلفا -- کتو گلوتارات

السيارتات المالات

۹- کمبود ناقل میتوکندریایی اورنیتین، باعث نقص در تولید کدام مورد میشود؟ (علوم پایه دندان پزشکی آبان

۱۴۰۰ میان روره کشوری)

🕮 كراتينين 🖼 اوره

🖸 اسید اوریک 📧 آمونیاک

۱۰- در کدام حالت زیر سنتز اوره کاهش می یابد؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۱۴۰۰-کشوری)

🕮 مصرف پروتئين 🖪 گرسنگي طولاني

الله عامش GTP افزایش اسیدیته خون

١.	9	٨	٧	۶	۵	سؤال
٥	ņ	الف	الف	الف	الف	پىخ



بالمنات	تعدار سؤالات در آزمونهای دو سال الحیر	نام ببدت
letr	9	هموکلوبین و سایر پروتئینهای برن

خوب این فصل یکم پخشو پلاست و میخوایم در مورد چندتا پروتئین بخونیم:

هموگلوبین پروتئینی تترامر (دارای چهار زیر واحد) است که از دو جفت پلیپپتید متفاوت تشکیل شده است.

أنواع همو گلوبين:

HbA1 یا HbA ته مموگلوبین طبیعی بالغین و دارای ترکیب α2β2 است که اکثریت هموگلوبین خون را تشکیل میدهد.

HbA2 [™] هموگلوبیـن فرعـی بالغیـن اسـت و مقـدار کمـی از هموگلوبیـن خـون را تشـکیل میدهـد. ترکیـب زیـر واحدهـای آن بــه صـورت α282 اسـت.

است. هموگلوبین جنینی و دارای ترکیب $\alpha 2 \gamma 2$ است. هموگلوبین غالب نوزاد در هنگام تولد HbF است.

HbE ← هموگلوبین دوران رویانی (قبل از دوران جنینی) و دارای ترکیب α2E2 است که در ابتدای دوران جنینی تماماً به HbF تبدیل می شود. هموگلوبین غالب تا پایان سه ماهه اول بارداری هموگلوبین E است.

هموگلوبیـن آنمـی داسیشـکل اسـت. در ایـن نـوع هموگلوبیـن، آمینواسـید والیـن جایگزیـن گلوتامیـک اسـید زنجیـرهی β HbS محوگلوبیـن میشـود.

- ۱- به منظور پایش کنترل طولاتی مدت قند خون در بیماران مبتلا به دیابت، از کدام تست استفاده میشود؟ (علوم پایه رئران پزشکی شهریور ۱۳۰۰-کشوری) التا اندازه گیری انسولین
 - عد مدره غیری مسویر
 - 🖼 تست تحمل گلوکز
 - C اندازه گیری پپتید
 - اندازه گیری HbA۱C
- ۲- احتمال قرار گرفتن کدام یک از اسیدهای آمینه زیر در درون (Core) مولکول میوگلوبین بیش تر است؟ (علوم پایه پزشکی و رنران پزشکی قطبی)
 - 🕮 والين
 - 🖼 آرڙينين
 - ليزين
 - 🔼 آسیارتات

HbA1c یا هموگلوبیت گلیکوزیله تحوی پس از ورود به HbA1c تعداد کمی از هموگلوبین ها را گلیکوزیله می کند. به طور طبیعی نسبت هموگلوبین گلیکوزیله به طبیعی حدود ۵ درصد است. میزان هموگلوبین گلیکوزیله می تواند شاخص خوبی از میانگین غلظت قند خون طی چند هفته ی گلیکوزیله می تواند شاخص خوبی از میانگین غلظت قند خون طی چند هفته ی گذشته باشد و اندازه گیری آن، اطلاعات مفیدی درباره ی درمان دیابت قندی و کنترل ان در اختیار قرار می دهد پس گزینه د میشه.

سک زنجیره ی پروتئینی به نام گلوبین (به طور مثال در هموگلوبین Ω2β2)، از یک زنجیره ی پروتئینی به نام گلوبین و یک بخش غیر پروتئینی به نام هم تشکیل شده است. هر مولکول هم از یک حلقه ی پروتوپورفیرین (متشکل از چهار حلقه ی کوچکتر پیرول= تتراپیرول) و یک اتم آهن (+Fe2) تشکیل شده است، ساختمان فضایی و پیچ و تاب خورده ی گلوبین که تقریبا حالت کروی به به خود می گیرد به گونه ای است که آمینواسیدهای هیدروفیل نزدیک به سطح و آمینواسیدهای هیدروفوب (مثل والین، اگه یادت نیست برو مبحث آمینواسیدها) در مرکز آن قرار گیرند که دو استثنا دارد و آن دو استثنا دو آمینواسید ها کم در مرکز قرار می گیرند پس گزینه الف جوابه اتم آهن بیا یکی از این آمینواسیدهای هیستیدین پیوند برقرار کرده و باعث می شود که با یکی از این آمینواسیدهای هیستیدین پیوند برقرار کرده و باعث می شود که

	-		
	۲	-	سؤال
	الق	٠	ياح

مولکول هم در عمق زنجیرهی گلوبین جای بگیرد، هر اتم آهن موجود در هم می تواند به یک موکلوبین= ۴ هم+ ۴ می تواند به یک مولکول اکسیژن متصل شود (یک هموگلوبین= ۴ هم+ ۴ حلقه ی پورفیرین+ ۴ گلوبین).

کے هـر مولکـول هـم یـه یـک مولکـول اکسـیژن (O2) متصـل میشـود. نقـص در سنتز هـم باعـث اختـلال در حمـل و انتقـال اکسـیژن بـه بافتها و تحویـل آن بـه کمپلکـس IV زنجیـرهی انتقـال الکتـرون اسـت.

کے در ساختمان اکسی هموگلوبین، هیستیدین دیستال با هم (Heme) پیوند کوئوردینانسی برقرار نمی کند.

الو حواست كجاست؟! بيا از فكرش بيرون ميخوايم علومهايه رو ببنديم ال.

الاست الموگلوبین در خون به دو صورت (Relax) و (Tonse) و جود دارد برقراری پلهای نمکی بین زنجیرههای پروتئینی هموگلوبین باعث تبدیل فرم R به فرم T می شود. در مجاورت آلوئولهای ریوی، در ابتدا هموگلوبین به فرم T (دارای پلهای نمکی) و خالی از اکسیژن وجود دارد که میل کمی به فرم C (دارای پلهای نمکی) و خالی از اکسیژن وجود دارد که میل کمی به O2 دارد. به محض اتصال اولین مولکول O2 به هموگلوبین، پلهای نمکی تدریجاً شروع به شکسته شدن می کنند و میل ترکیبی هموگلوبین برای اتصال با سه مولکول O2 دیگر چند صد برابر افزایش پیدا می کند. گذار از فرم T به فرم R پس از اتصال اولین O2 اتفاق نمی افتد بلکه با هر مرحله ی اتصال O2 محتمل تر می شود؛ با این حال اتصال اولین O2 تأثیر به مراتب بنیادی تری محتمل تر می شود؛ با این حال اتصال اولین O2 تأثیر به مراتب بنیادی تری در گذار از فرم T به فرم R دارد. در مجاورت بافتها نیز اکسیژن از هموگلوبین خروج O2 خارج شده و فرم R هموگلوبین به فرم T تبدیل می شود که باعث خروج O2 بیشتر از هموگلوبین و تحویل آن به بافتها می شود.

بخش کمی از CO2 با هموگلوبین ترکیب شده و هموگلوبین کربامات را تشکیل بخش کمی از CO2 با هموگلوبین ترکیب شده و هموگلوبین کربامات را تشکیل میدهد بخش اعظم CO2 با آب ترکیب شده و -HCO3 (بیکربنات) و +H (پروتون) تشکیل میدهد و در قالب -HCO3 به ریه منتقل میشود. پروتونهای حاصل نیز با هموگلوبین ترکیب میشوند. این دو عامل یعنی ترکیب CO2 با هموگلوبین به صورت هموگلوبین کربامات و نیز ترکیب پروتون با هموگلوبین باعث تثبیت فرم T هموگلوبین میشود. به عبارتی دیگر افزایش CO2 و +H در بافتها موجب کاهش میل ترکیبی هموگلوبین به O2 و افزایش تحویل آن به بافتها میشود (تثبیت فرم میل ترکیبی هموگلوبین به O2 و افزایش تحویل آن به بافتها میشود (تثبیت فرم میل ترکیبی هموگلوبین به O2 و افزایش تحویل آن به بافتها میشود (تثبیت فرم

۳- کدام گزینه در خصوص کونفرماسیون هموگلوبین صحیح است؟ (علوم پایه پزشکی قطبی)

الته در ریمه بیش تسر با کونفرماسیون T وجسود دارد.

کونفرماسیون R تماییل کم تیری به اکسیژن دارد.

افزایش PH تولید کونفرماسیون R را تسریع میکند.

🗹 اکسیژن سبب تثبیت کونفرماسیون T میشود.

۴ کا دی اکسید کربن غالباً به چه شکلی در خون حمل می گردد؟ (علوم پایه رندان پزشکی - قطبی)
۱ متصل به همو گلوبین

🖼 محلول در خون

ی کربنات

اسید کربنیک

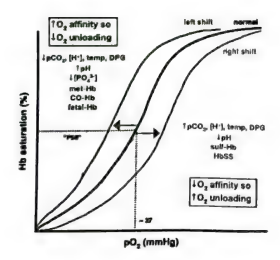
f	٣	سؤال
3	5	ياسخ

این معنی که به محض اتصال O2 به هموگلوبین، پروتونهای متصل به هموگلوبین از آن جدا شده و با -HCO3 (که نقش انتقال بخش اعظم CO2 را بر عهده داشت) روکیب می شوند. حاصل این واکنش اسید کربنیک (H2CO3) است که به CO2 و ترکیب می شوند. حاصل این واکنش اسید کربنیک (H2CO3) است که به APO بنیز H2O تبدیل شده و موجب آزادسازی CO2 می شود اتصال O2 به هموگلوبین نیز باعث بیرون رانده شدن باقی CO2 ترکیب شده با هموگلوبین (هموگلوبین کربامات) از هموگلوبین و آزادسازی آن می شود. این پدیده ی ارتباط متقابل بین O2، CO2 پروتون را پدیده ی بور (بوهر) گویند.

- 💯 افزایش- کاهش
- 🖼 افزایش- افزایش
- 📧 کاهش- افزایش
- 🕰 کامش- کامش

اسط مونوکسید کربن (CO) نیز باعث تثبیت فرم R می شود و میل ترکیبی هموگلوبین به O2 را افزایش می دهد.

در گلبولهای قرمز، مقدار زیادی از ۱ و ۳ بیس فسفوگلیسرات تولید شده در گلیکولیز به ۲ و ۳ بیس فسفوگلیسرات تولید شده در گلیکولیز به ۲ و ۳ بیس فسفوگلیسرات تبدیل می شود چرا که این ماده به عنوان یک افکتور آلوستریک مهم در اتصال هموگلوبین به O2 عمل می کند و باعث تثبیت فرم ۲ و آزادسازی O2 در بافتها می شود پس با جهش در محل اتصال آن میل به خودش کم شده و میل به اکسیژن زیاد می شود پس جواب گزینه ج می شود



۳- افزایش کدام یک از موارد زیر، منحنی اشباع هموگلویین را به سمت راست منحرف نمی کند؟ (ملوم پایه پزشکی فردار ۱۳۰۰ میان دروره کشوری)

BPG EW

pH 🗀

COY TO

La 2

	۶	٥	سؤال
پُريخ ع ب	پ	ىع	پىخ

منحنی درصد اشباع هموگلوبین نسبت به فشار اکسیژن به صورت سیگموئید است.

عواملی مثل افزایش H+ (کاهش pH)، افزایش CO2، افزایش دما و افزایش ۳،۳ بیس فسفوگلیسرات باعث کاهش میل ترکیبی هموگلوبین به O2، تثبیت فرم و شیفت منحنی به سمت راست می شوند. پس گزینه ب جواب ماست عواملی مثل افزایش CO موجب افزایش میل ترکیبی هموگلوبین به O2، تثبیت فرم R و شیفت منحنی به سمت چپ می شوند.

کے هموگلوبین به سبب ترکیب با پروتون در مجاورت بافتها (که غلظت پروتون زیاد و طبعاً pH کمی دارد) و انتقال آن به ریه، و آزادسازی آن، نقش قابل توجهی در تنظیم pH داشته و به مانند یک بافر عمل می کند.

میوگلوبین نیز مونومر بوده و شباهت بسیار زیادی به یک زیر واحد هموگلوبین دارد. شامل یک زنجیرهی پلیپتیدی و یک گروه هم است، میوگلوبین فاقد فرمهای R و T است پس اثر بوهر درباره میوگلوبین صادق نیست. منحنی اشباع میوگلوبین به صورتهایپربولیک است.

باست بافت پیوندی دارای مولکولهای پروتئینی رشتهای گوناگونی است. کلاژن مهم تریب و فراوان تریب پروتئین رشتهای بدن است که مهم تریب ماده ی آلی بافت استخوان را تشکیل می دهد و صحت و سلامت بافت استخوانی را تضمین می کند. نکات کلی که درباره کلاژن باید بدونی رو میگم: در مسیر سنتز کلاژن آنزیمهای لیزین هیدروکسیلاز و پرولین هیدروکسیلاز وجود دارند که به ویتامین C و کلاژن نیاز دارند. هیدروکسی لیزین محل اتصال زنجیره کربوهیدرات به کلاژن است. هیدروکسی پرولین با ایجاد پیوند هیدروژنی باعث استحکام کلاژن می شدود.

کمبود ویتامیان C که موجب بیماری اسکووری می شود با ایجاد اختالال در تشکیل کلاژن موجب علائم نامبرده در سوال بالا می شود پس جواب گزینه د می شود کمبود آنزیم لیزیال اکسیداز نیز باعث بیماری منکه می شود، چون این آنزیم وابسته به مس است کمبود مس نیز می تواند این بیماری را ایجاد کند فقط یه نکته رو در مورد پروتامیان هم بدون که یکی از قلیایی تریان پروتئین هاست و کارش مثال هیستون هاست و در زمان تقسیم سلولی جای هیستون رو میگیره.

کلاژن نوعی گلیکوپروتئیس هست و در ساختار خود دسموزین دارد. فراوان ترین کلاژن موجود در استخوانها، کلاژن نوع I و در غضروف نوع ۲ است. بیشترین آمینواسید در ساختمان کلاژن گلایسین (۳۵٪) است و بعد از گلایسین، پرولیس و آلانیس و هیدروکسی پرولیس به ترتیب بیشترین فراوانی را دارند. پرولیس و آلانیس و هیدروکسی پرولیس به ترتیب بیشترین فراوانی را دارند. پاسخ چهار اختلال عمده در رابطه با متابولیسی کلاژن رو یاد بگیر ۱۰ اسکوروی: بعلت کمبود ویتامیس ۲۰ استئوژنز ایمپرفکتا یا استخوانزایی ناقص، ۳- سندرم الهورت: که همراه با بیماری کلیوی و وجود خون در ادراره. (پس جواب سوال گزینه د میشه)

۷- بیماری با سوء تغذیه و کمبود ویتامیس به همراه شکستگیهای متعدد در استخوانها، کبودی و خونریزی زیر پوست و لئه، بستری شده است. کاهش فعالیت کدام یک از آنزیمهای زیر عامل بروز این علائم در بیمار است؟ (علوم پایه رندار) پزشکی ری ۹۹-کشوری)

- 💷 آلاتين آمينوترانسفراز
- 🖼 دی هیدروفولات ردوکتاز
 - 🗺 پیرووات دهیدروژناز
 - 💷 بروليل هيدروكسيلاز

۸- در رابطه با ساختمان کلاژن همه جملات زیر صحبح هستند، بجز: (علوم پایه رندان پرشکی اسفنر ۹۹- کشوری)

- 💷 در ساختمان کلاژن دسموزین وجود دارد.
 - 🖼 کلاژن یک گلیکوپروتئین است.
- پیوند عرضی در ساختمان کلاژن از نموع دی سولفید است.
- 🛂 یک سوم آمینو اسیدهای کلاژن، گلایسین است.

۹- در سندروم اهلرز - دانلوس نقص در ژنهای کدکتنده کندام پروتئین به وجود میآید؟(علومهایه پزشکی شهریور ۱۳۰۰- کشوری)

🖾 همو گلوبين 🔁 ميو گلوبين

الم فيبرينوژن كلاژن

9	٨	٧	سؤال
3	5	٥	ju

FA C

۱۰ - کمبود کدامیک از پروتئینهای سرم باعث بیماری آمفيزم مى شود؟ (علوم يايه دندان بذشكى- قطبى)

💯 آلفا۱ - آنتي ترييسين

🖼 آلفا- فيتوپروتئين

🗺 سرولوپلاسمین

📨 ترانسفرين

۱۱- کدام کلاژن محکم ترین نوع بوده و در استخوان و تاندونها فراوان است؟ (علوم يايه رندان يرشكي فردار معا- میان روره کشوری)

> 1 2 1 25 111

در سیستم انعقادی نقش دارنند، بنه ترتیب کندام است؟ (علوم بایه رندان بزشکی اسفند ۹۹- کشوری)

💯 پروتئوگلیکان – لیپوپروتئین

🖼 پروتئين - پروتئين

۱۲- ساختمان شیمیایی هپاریـن و پلاسـمین کـه

🚮 گلیکوز آمینوگلیکان – بروتئوگلیکان

🛂 گلیکوز آمینو گلیکان – پروتئین

۱۳- در افراد دارای هموگلوپین (HbS)S کدام اسیدهای آمینه تغییر کردهاند؟ (علوم بایه رندان بزشکی اسفند ۰۰۴-کشوری)

🕮 لیزین جایگزین سرین شده است.

🖼 والين جايگزين گلوتامات شده است.

🚮 سرین جایگزین لیزین شده است.

📨 گلوتامات جایگزین والین شده است.

الاستين از ديگر پروتئين هاى رشتهاى است هر مولكول رشتهاى الاستین از طریق ساختارهایی به نام دسموزین به یک الاستین دیگر متسل می شود و به این طریق شبکهای از مولکول های الاستین ایجاد می شهد اتصال دسموزین در پروتثینهای کلاژن و الاستین توسط آنزیم لیزیل اکسیدا: ساخته مىشبود

کے کمبود ۱۵-آنتی تریبسین (۱۵-آنتی پروتئیناز) باعث ایجاد بیماری آمفیزم ریــوی میشــود.

دوتا تست هم مونده اونارم بزنيم و بريم مبحث بعد:

کفتیم که محکم ترین نوع کلاژن و فراوان ترین اون ها در استخوان و تاندون نوع ۱ هستش پس گزینه الف رو بنزن و برو.

اینم که یه سوال ترکیبیه؛ هپاریس رو قبلا گفته بودیم تو مبحث ۱ که گلیکوزامینوگلیکان هستش و پلاسمین هم یکی از پروتئینهای پلاسما هستش که در تجزیه لختهها نقش داره

الله و هموگلوبین داسی شکل والین جایگزین گلوتامات شده بود پس جواب سوال گزینه ب میشه.

🗘 انرژیتون نیافته خیلی مونده.

	لعواد سؤالات در آزمون های دو سال الهیر	14 Males
letr	9	پيوسنتر هم

رسیدیم به بیوسنتز هم

اول شکل زیر رو ببین تا بهت توضیح بدم 🕪

سوكسينل كمآ ملك المؤلودانيات (ALA) حدثا المؤلودانيات مشار ملك المؤلودانيات (ALA) حربيدوسال المسات

ALA+A	بر فوسلنوژن (PBG) وفنا آخیولود ندات مصوراتان ما	
r PBG	موقور فرين حسب ورفيون حسب	JUNE 200 PE

18	14	11	1.	سؤال
۵	الف	الف	٥	پاسخ



ابتدا سوکسینیل کوا و گلایسین با هم ترکیب شده و دلتا- آمینولوولینیک اسید (ALA) را تشکیل میدهند. آنزیم کاتالیزکننده ی ابتدا این واکنش دلتا-آمینولوولینیک اسید سنتاز (ALA سنتاز) است که آنزیم کلیدی و محدودی کننده ی سرعت بیوسنتز هم است. حضور ویتامین B6 (پیریدوکسال فسفات) برای انجام این واکنش ضروری است. پس سه ماده ی مورد نیاز برای سنتز هم عبارت اند از: سوکسینیل کوآه گلایسین، و پیریدوکسال فسفات.

سپس دو مولکول ALA توسط آنزیم دلتا-آمینولوولینیک دهیدراتاز با هم ترکیب شده و یک مولکول پورفوبیلینوژن (PBG) را تشکیل میدهند. این آنزیم توسط سرب مهار می شود پس اگر این آنزیم مس+شکل پیدا کند تجمع ALA رو داریم و کاهش پورفوبیلینوژن پس گزینه الف رو بزن.

چهار مولکول PBG با هم ترکیب شده و یک حلقه ی پورفیرین ایجاد می کنند حلقه ی پورفیرین ایجاد می کنند حلقه ی پورفیرین در واکنشهای متعددی که طی آنها انواع مختلفی از پورفیرینها ایجاد می شود نهایتاً به پورفیرین نهایی سازنده ی هم یعنی پروتوپورفیرین تبدیل می شود پورفیرین ها مولکولهایی هستند که در وجود چهار حلقه ی پیرول با هم اشتراک دارند نهایتاً آنزیم فروشلاتاز (فروکلاتاز) مرحله ی نهایی سنتز هم که ورود یون آهن به ساختمان پروتوپورفیرین است را کاتالیز می کند.

کے مم (Heme) منشاء تولید کربن مونواکسید (Co) در بدن انسان است. بریم تستاش رو بررسی کنیم:

و شروع کننده سنتز هم هستند پس گزینه ب رو نزنی من باید افق گم شم.

ت گفتیم که مرحله محدود کننده سنتز هم مرحله تولید دلتا آمینولولنیک اسید هست که توسط ALA سنتتاز انجام میشه پس گزینه درو بزن و رد شو.

چی پورفوبیلینوژن از ترکیب شدن چند دلتاآمینولولنیک اسید تولید می شد پس پیش سازش هم همونه و گزینه ب میشه.

حوب الان میخوام حضور ذهنت رو بسنجم. کدوم آنزیم بود سوکسینیل کوآ رو تولید می کرد؟ آلفا - کتوگلوت ارات دهیدروژناز بود (اگه یادت نبود مرد نیستی نری دوب اره بخونی) (جواب هم گزینه ب میشه)

کا نماد بازیافت گذاشتم انرژیت رو بازیافت کن چون کار داریم.

۱- در ارتباط با فردی که به دلیل مسمومیت با سرب دچار کاهش سنتز هم و کمخونی شده، به ترتیب در مورد مقدار دلتا آمینو لوولینیک اسید و پورفوبیلینوژن کدام یک از گزینه های زیر صحیح است؟ (علوم پایه رندان پزشکی شورپور ۱۳۰۰-کشوری)

🕮 افزایش – کاهش 🖼 کاهش – افزایش

🖼 کاهش – کاهش 🔼 افزایش – افزایش

۲- کدام یسک از واسطه های چرخه کربس، بسرای ساخت دلتا-آمینسو لوولینیسک اسید مسورد استفاده قسرار می گیرد؟ (علوم پایه پزشکی اسفنر ۹۹- کشوری) (علوم پایه پزشکی ابان ۱۳۰۰-کشوری) الله آلفا کتو گلوتارات علی سوکسینیل کوآنزیم ۸ فومارات

۳- واکنش سنتز کدامیک از موارد زیر، به عنوان مرحله محدودکننده ساخت هم (Heme) محسوب می شود؟ (علوم بایه بزشکی تبان ۱۳۰۰ میان دوره کشوری)

🕮 کوپروپورفیرینوژن ۳

التقا پورفوبيلينوژن

🗺 يوروپورفيرينوژن ١

🗺 دلتا آمینولولنیک اسید

 ۴- کدام ترکیب زیر پیش ساز سنتز پورفوبیلینوژن است؟ (علومهایه پزشکی فردار ۱۴۰۰ میان دوره کشوری)

🕮 تيروزين 🔀 دلتا آمينولوولينيک اسيد

🍱 استیل کوآنزیم A 🗷 هیپوزانتین

۵- کدام آنزیم چرخه کربس، یکی از سوبستراهای لازم برای بیوسنتژ پورفیرین را تولید میکند؟ (علوم*هایه* ر*ندانپژشکی فرداد ۱۴۰۰- میان دوره کشوری*)

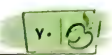
🗺 ایزوسیترات دهیدروزناز

🖼 آلفا - کتوگلوتارات دهیدروژناز

🖼 مالات دهيدروژناز

🖼 فوماراز

۵	۴	۳	Y	١	سؤال
ب	ب	٥	ŕ	الف	پىخ



ملادقات	بعرال سوالات در آزمون های در سال اقیر	Complete.
letr	,	كا تا يوليسم مع

پس از تخریب گلبولهای قرصز توسط ماکروفاژها، گلوبین به آمینواسیدهای سازنده تجزیه میگردد مولکول هم توسط سیستم آنزیمی پیچیدهای به نیام هم اکسیژناز تجزیه شده و به بیلیروبین تبدیل می شود؛ آهن هم نیز طی این فرایند، رها شده و به ذخایر آهن بدن می پیچیدهای به نیام هم اکسیژناز تجزیه شده و به ذخایر آهن بدن می پیوندد وجود NADPH و مولکول O2 برای انجام این فرایند لازم است بیلیروبین سپس به پلاسما آزاد شده (بیلی روبین غیر کونژوگه یا غیر مستقیم با اتصال غیر کووالان به آلبومین) و توسط سلولهای کبدی برداشته می شود.

۱- کدام یک از ترکیبات زیر به دفع بیلیرویین کمک
 می کند؟ (علوم پایه دندان پزشکی شهریور ۴۰۰۰ کشوری)

- 🕮 تورين
- 🚾 گلوکورونات
 - 🌌 گلیسین
 - 📰 سولفات

بیلی روبین در کبد توسط آنزیم یوریدیل دی فسفات گلوکورونیل ترانسفراز (UDPGT) با گلوکورونات (گلوکورونیک اسید) کونژوگه شده (بیلی روبین کونژوگه یا مستقیم) و به صفرا ترشح شده و به این طریق وارد سیستم گوارش می شود با ورود بیلی روبین کونژوگه به دستگاه گوارش، بخش گلوکورونات آن توسط آنزیمهای باکتریایی دستگاه گوارش به اوروبیلینوژن تبدیل می شود. مقداری از اوروبیلینوژن در روده بزرگ بازجذب شده و دوباره به کبد باز می گردد. در حالت طبیعی بخش کوچکی از اوروبیلینوژن از اوروبیلینوژن از اوروبیلینوژن در داد ادرار می شود.

۲- کدام گزینه در صورد بیلیرویین مستقیم
 صحیح است؟ (علوم بایه پزشکی شوریور ۱۴۰۰-کشوری)

🕮 در انسداد مجاری صفراوی کاهش می بابد.

در صورت نقیص آنزییم UDP گلوکورونوزیل
 ترانسفراز افزاییش مییابید.

 در صورت نقص در ناقبل بیلیرویین در مجاری صفراوی افزایش می یابد.

و برقان فیزیولوژیک نوزادی افزایش می یابد.

۳-در کدام یک از مواردها پپربیلیر وبینمیهای زیر، تجویز فنوباربیتال به بیمار باعث افزایش میزان کونژوگه شدن بیلی رویین غیرمستقیم نمی شود؟ (علوم بایه رندان بزشکی اسفنر ۹۹-کشوری)

- 🕮 سندرم گیلبرت
- 🌌 پرقان فیزیولوژیک نوزادی
- 🜆 سندرم کریگلر- نجار نوع ا
- 🚾 سندرم كريگلر- نجار نوع اا

۳	۲	1	سؤال
3	3	ŗ	پىخ

کونژوگاسیون مختل بشه بیلیروبین غیرمستقیم زیاد میشه و هروقت دفع مشکل داشته مستقیم زیاد میشه و اگر نقص گلوکورونیل مستقیم زیاد میشه و اگر نقص گلوکورونیل ترانسفراز داشته باشیم غیر مستقیم زیاد میشه و گرینه ج جواب ماست.

انواع يرقان:

یرقان فیزیولوژیک نوزادی تناشی از زید بودن همولیز گلبولهای قرمنز و نارس بودن سیستم کبدی برای برداشت، کونژوگاسیون و ساست. باعثهایب بیلیروبینمی غیر کونژوگه می شود (افزایش بیلیروبین غیر کونژوگه پلاسما) سندرم کریگلر−نجار تاختلال در مرحله ی کونژوگاسیون بیلیروبین در کبد و به علت نقص در آنزیم UDP گلوکورونیل ترانسفراز است. باعثهایپر بیلیروبینمی غیر کونژوگه می شود. این سندرم دو نوع I و II دارد. در نوع I نقص کامل آنزیم را داریم و در نوع I فعالیت آنزیم به میزان کم می باشد.



رقان نائسی از کم خونی همولیتیک تاشی از همولینز بیش از حد کلبول های ق من است. باعث هايبر بيلي روبينمي غيبر كونژوگ مي شود.

سندرم ژیلبرت: اختلال در برداشت سلولی بیلی روبین در کید و همینطور کاهش فعاليت كلوكورونيل ترانسفراز

خوب حالا برسيم به جواب سوال: أقا اين فنوباربيتال كه اينجا ميخوني بمنا خیلی باهات کار داره. این دارو به عنوان اثرات جانبی کارش افزایش تولید آنزیم های دفعی کیده؛ یعنی آنزیم رو القیا میکنه و دفع رو زیاد میکنه پس در صواردی که کاهش فعالیت یا تولید گلوکورونیل ترانسفراز داشته باشیم موشره بین گزینه ها در کیگلر خجار نوع ۱ آنزیم کلا خرابه و فنوباربیتال موثر نیست. در انواع انسدادی هم موثر نیست، پس گزینه ج رو بزن بریم.

سندرم دوبین - جانسون [©] اختلال در مرحلهی ترشح بیلی روبین کونژوگه به صفراست. باعثهاییم بیلی روبینمی کونژوگه میشود پس جوابمون د هست. بقیش رو هم که قبلا گفتم.

یرقان انسدادی تناسی از تشکیل سنگهای صفراوی و انسداد مجاری مثبت است. پس جواب الف میشه لذت میبری از سوالات؟

صفراوی است. باعثهایپر بیلیروبینمی کونژوگ میشود. از ویژگیهای متمایـز کننـدهی تشـخیصی ایـن بیمـاری میتـوان بـه کاهـش اوروبیلینـوژن ادرار اشاره کرد (چون هیچ بیلی روبینی وارد روده نمی شود تا به اوروبیلینوژن تبدیل شود). یعنی تست اوروبیلینوژن ادرار منفی است. بیلی روبین کونژوگه تنها بیلی روبینی است که می تواند در ادرار ظاهر شود پس در تمام برقان هایی که باعثهايها بيلى روبينمى كونژوگه مىشوند تست بيلى روبيان كونژوگهى ادرار

۴- در کدام یک از اختسلالات زیسر بیلی روبیسن كونژوگــه (مســتقيم) افزايــش مىيابد؟ (علوم پايـه یزشکی و دندان پزشکی قطبی)

💯 انسداد صفراوی

🖼 یرقان فیزیولوژیک نوزادان

🗺 سندرم کریگلر- نجار

🖼 کمخونی همولیتیک

کرن ایکتروس نوعی اختلال مغزی است که در اثر رسوب بیلی روبیسن در بافست مغسزی ایجساد میشسود. تنهسا فسرم غیرکونژوگسه بیلیروبیسن مى توانىد از سىد خونى مغرى عبور كنىد و ايسن اختىلال را ايجاد كنىد، بنابرايان درهاییربیلی روبینمیاهای کونژوگه این اختالال مشاهده نمی شود. نوزادان بیش از همه در معرض این آسیب قرار دارند.

چنتا تست آخر این مبحث رو هم بزنیم:

۵- کرناپکتروس به دلیل تجمع کدامیک از گزینه های زیر در بافت مغز رخ میدهد؟ (علوم پایه رندان پزشکی قطبی)

💷 بيلىروبين

🖼 اسید اوریک

اوره الله

🝱 آمونیاک

۵	f	سؤال
الف	الف	پىخ



۶- در نسوزادی کسه دچسار کاهسش فعالیست UDP
گلوکورونیسل ترانسسفراز اسست، کدام یسک از علائسم
زیسر دیسده می شسود؟ (علوم پایه پزشکی دی ۹۹میاندوره ی کشوری)

الله هيپرگليسمي 🖼 هيپربيلي روبينمي

🗺 هيپر آمونمي 🖾 هيپر اور يسمي

۷- کمبود سیستانیونین سئتاز منجر به احتباس کدام یک از موارد زیر می شود؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفند ۱۳۰۰-کشوری)

الله بتائين المحموسيستثين

🔯 هموزانتزیک اسید 🔼 آلاتین

۸- علت هیپربیلیروبینمی در بیماری کریگلر نجار، نقص
 در کدامیک از آنزیمهای زیر است؟ (علوم پایه پزشکی
 آبان ۱۴۰۰ میان(وره کشوری)

🕮 هم اکسیژناز

🖼 گلوکز ۶- فسفات دهیدروژناز

WDP 🌌 - گلوکورونوزیل ترانسفراز

🖼 بيليوردين ردوكتاز

این دیکه اخر اسونیه، جواب گزینه ب میشه و کاهش اون آنزیم باعث هیربیلیروبینمی میشه.

انزیم سیستاتیونین سنتاز آنزیمی بود که اصلی ترین دلیل ایجاد هموسیستئین تجمع میافت. پس هموسیستئین تجمع میافت. پس جواب سوال گزینه ب میشه.

اینم که همونی بود که دو نوع داشت یا کاملا غیر فعال بود یا یکم کار میکرد. پس گزینه ج رو بزن بریم برای مرور.

بخش مرور پروتئينها و هموگلوبين:

جدول نكات أمينواسيدها

بوضيجات	برخي امينواسيدها و تركيبات
ساده ترین آمینواسید، فاقد کربن کایرال، فاقد ایزومر فضایی، فراوان ترین آمینو اسید در کالاژن، موثر در بیوسنتز هم، سنتز نوکلئوتید پورینی	گلیسین
ساخت نوکلئوتیدهای پورینی و پیریمیدینی	أسپارتيک اسيد و گلوتامين
ماده دفعی حاصل از متابولیسم فسفوکراتین در عضله، تری پپتید: گلیسن، آرژنین، متیونین/ نشان دهنده ی عملکرد کلیه	كراتينين
تری پپتید، آنتی اکسیدان	گلوتامین
فراوان ترین در هیستون	ليزين
اهمیت بافری به علت گروه ایمیدازول	هیستیدین
نوروترانسميتر	گلیسین، آسپارتیک اسید، گاما آمینوبوتیریک اسید
متابولیسم کولین موجود در استیل کولین	سروتونين
ساخت NO	أرژنين

٨	Υ	۶	سؤال
3	ب	Ļ	jey



جدول بيمارى هاى متابوليسم أمينواسيدها

بنس انریس	اختلالات
آنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز یا دی هیدروبیپترین ردوکتاز	فنیل کتونوریا تیپ ۱ (کلاسیک)
تيروزيناز	زالی (آلبینیسم)
أنزيم هموژنتيزات ١و٢ اكسيداز	ألكاپتونوريا
اختلال در بازجذب و جذب تریپتوفان	هارت ناپ
کرباموئیل فسفات سنتتاز I	هايپرآمونمي I
اورنيتين ترانس كرباموئيلاز	هایپر آمونمی II
أرژنينوسوكسينات سنتتاز	سيترولينميا
آرژنینوسوکسینات لیاز	اسيدوريا
أرژيناز	أرژنيتميا
ألفا –أنتى تريپسين	آمفيزم ريوي
فروشتالاز	اريتروپوئتيک پورفيريا

جدول هايبربيليروبينمىها

يرع گويووگا	بوضيجات	انواع يرقان
غیرکونژوگه	همولیز زیاد، نارسایی کبد در برداشت	يرقان فيزيولوژيک نوزادي
	اختلال در کونژوگاسیون کبدی	سندرم کریگلر-نجار (I,II)
	هموليز شديد	یرقان ناشی از آنمی
*	اختلال در ترشح بیلی روبین کونژوگه به صفرا	سندرم دوبين جانسون
غیرکونژوگه	ناشی از سنگهای صفراوی و التهاب	انسدادی

جدول انواع هموكلوبين

رنو کلیب رنجیوه ناه	بجل	أبواع همكلوبين
$\alpha_2^{\beta_2}$	هموگلوبین طبیعی بالغین	HbA L HbA,
$a_2^{}\delta_2^{}$	هموگلوبين فرعي بالغين	HbA ₂
$\alpha_2^{}\gamma_2^{}$	هموگلوبین جنینی	HbF
$\alpha_{_2}\mathcal{E}_{_2}$	هموگلوبین دوران رویانی	HbE
$oldsymbol{eta}$ والین جایگزین اسیدآمینهی گلوتامیک اسید زنجیرهی	هموگلوبین آنمی داسی شکل	HbS
هموگلوبين گليكوزيله	به طور طبیعی نسبت هموگلوبین گلیکوزیله به طبیعی حدود ۵ درصد است	HbA _{ic}

جدول حالتهاى هموكلوبين

ينبيت الكنده	محل ايجاد	مركيب	الرم های ممکلوبین
СО	در مجاورت ألوثولها	بدون پلهای نمکی	(relax) R
همگلوبین کربامات، اتصال H+، ۲٫۳ بیس فسفوگلیسرات	در مجاورت بافتها	دارای پلهای نمکی	(tense) T



نكات يرتكرار

باکس مرور ۱۰ ۱- اورئیتین و بتا آلائین ﴿ عرم شرکت در پروتثین سازی ۲- کرائین ﴾

۲- از آمینواسید آرژنین، گلایسین و متیونین ساخته می شود ۳-زئیره در عضله بصورت کراتین فسفات سستنین

۱- در سافتار پروتئینهای دارای پیونر دی سولفیر و در سافتمان کلوتا تیون دارد
۵- از اکسیر شدن دو مولکول سیستئین- سیستئین به وجود می آید
۶- سنتز نوکلئوتیرهای پورینی آ نیاز به کلایسین، کلوتامین و آسپارتات دارد
۷- کلیسین آ تبریل بعبورت کونژوکه هنگام ترکیب با اسیدهای عنفراوی، فاقر ایزومر فضایی ۸- هیستیرین آ دارای علقهی ایمیداژول

۹- کلو تامیک اسیر 🖹 دارای زنبیرهی بانبی اسیری / آلانین، والین و لوسین دارای زنبیرهی بانبی آب گریز می باشند

۱۰- آرژنین 🖺 پیش ساز نیتریک اکسایر

۱۱- کلوتامات، سیستئین و کلایسین ﴿ بیوسنتز گلوتاتیون / دارای قاصیت آنتی اکسیدانی ۱۲- نور ترنسمتیر

گابا از اسید امینه گلوتامات ساخته می شود

۱۳- اورئیتین و بتا آلائین ﴿ عدم شرکت در پروتئین سازی

۱۳- آرژئین دارای بنیان گوائیدین است

باکس مرور ۱۲

ساختار سوم پروتئین از پیوند بین آسپارتیک اسید و لیزین از نوع یونی / قرارگیری اسیدآمینه والین درون مولکول

٩- سافتار چهارم پروتئين ٦ بالاترين سطح سافتار ففايي / مثال ٦ پروتئين هموللوبين



نكات يرتكوار

باکس مرور ۱۳

ا- آمینو اسیرهای اسیری آ آسپارتات، کلوتامات pk1 اگروه کربوکسیل اصلی pk2 اگروه

کربوکسیل زنمیرهی جانبی (R)

۱- آمینو اسیرهای قلیایی 🖒 لیزین و آرژنین = ۴۲ PK2 گروه آمین اصلی ۴۲ PK3 گروه آمین

زنمیرهی مانیی (R)

۳- لیزین 🖰 در PH فیزیولوژیک دارای بار خالص مثبت است

יושט מעפר או

ا- نقص در بیوسنتز تتراهیدروبیوپترین از افتلال در کاتابولیسم اسید آمینه فنیل آلانین است مینه فنیل آلانین است

۲- توانایی تبدیل به تیروزین، ملانین و فومارات.

۳- بیماری فئیل کتوئوری 🕤 نقص در کاتابولیسم فئیل آلائین (نقص در آنزیم فئیل آلانین هیدروکسیلاز) آلائین 🖘 ۴ بهبورت برگشت بزیر قادر به انهام ترانس آمیناسیون

بن کے اب پھورت پرسک پریز عرب بہ ب ابتات

۵- مومترین عامل کروه آمین از عقبله به کبر

۶-کلوتامین 🕤 انتقال نیتروژن بین بافتی، کاهش آمونیاک و تعارل اسیر باز / منبع اصلی NH3 رفعی از کلیه ها

۷- انتقال آمین در واکنشهای بیوشیمیایی ای توسط آنزیم ترانس آمیناز و کوفاکتور پیرودوکسال فسفات ۱۸- بیماری شربت افرا ای نقص در دکربوکسیلاسیون والین، لوسین و ایزولوسین و نقص ژنتیکی کمپلکس ۱تفا-کتواسیر

۹- رنگرانهی ملانین (۱۳ از تربپتوفان مشتق می شود / زالی (آلبینیسم) آگ نقص در آنزیم تیروزیناز
۱۰- سیستنین آگ پیشساز سرین و متیونین ۱۱- ملاتونین، سروتونین و نیاسین از تربپتوفان مشتق می شونر
سروتونین (۱۳ ۱۳- معصول آنزیم دوپادکربوکسیلاز / فسروروت کوآنزیم تتراهیدروبیوپترین در مسیر تولید آن
/ از نورونهای آمینوژنیک آزاد می شود

۱۳- متابولیت دفعی که هیدروکسی ایندول- ۲- استات ۱ بیماریهارت ناپ کهش سنتز سروتونین ۱ بیماریهارت ناپ کاهش سنتز سروتونین و تربپتوفان

تیروزین است تولید ملائین، روپامین (با دغالت کوآنزیم تتراهیدروبیوپترین) و تیروکسین، اپی نغرین (توسط یک متیل ترانسفراز از نوراپی نفرین سنتز می شور) و نوراپی نفرین

لكات يرتكرار

۱۵- آلبیئیسم، آلکاپتولوری (نقص در آلزیم هموجنتیسیکاسید اکسیداز) فنیل کتونوری 🕤 الحتلال در

تيروزين.

94- فنیل کتونوری pku

• تهمع فنيل بيروات منهر به عقب ماندكي مي شور.

• المتلال در آنزیم ری هیدروبیوترین ردوکتاز وجود دارد.

۱۷ - هیستامین از طریق واکنش رکربوکسیلاسیون از هیستیدین هاصل میشود

۱۸-برای تبدیل نوراپینفرین به اپینفرین متیونین لازمه

١٩- اسير آمينه سلنوسيستنين از سرين سافته ميشور

باکس مرور۵:

۱- متابولیسم اسیرهای آمینه از رکلیکولیز، کربس و سیکل اوره وجود دارد / معصول نهایی کاتابولیسم اسیرهای آمینه از اوره

۲- آنزیم لیاز با تاثیر بر ترکیب آرژینو سوکسینات آ تولید فومارات و آرژئین /در پرفه اوره شرکت نمیکنر

کربامونیل فسفات سنتناز س ۳- مرطهی تنظیمی در چرفهی اوره

۴- نقص (هيير آمونمي نوع I (نقص کربامونيل فسفات سنتتاز نوع I)

۵- فعال کنندهی کرباموئیل فسفات سنتاز N Tاستیل کلوتامات

۴- هیپر آمونمی نوع ۲ 🕤 نقص در اورنیتین ترانس کرباموثیلاز

۷- بیوسنتز اوره و نوکلئوتیدهای پیریمیدنی 🖺 تولید کرباموئیل فسفات در میتوکندری

۸- فرمول شیمیایی اوره CH4 N2O (رر مهاسبهی اسمولاریته رانستن فرمول ضروری است)

۹- ئیتروژن موجود در اوره 🔊 آمونیاک و اسید آسیارتیک

۱۰- تشكيل كرباموئيل فسفات نياز به ATP دارد.

باکس مرور ۱۶

۱- افزایش اکسیژن و مونواکسید کربن باعث افزایش میل ترکیبی هموکلوبین میشود.

۲-افزایش اکسیژن 🔁 تسویل در تشکیل ساختمان R هموکلوبین

س- كاهش PH. كاهش فشار اكسيران و اتصال CO2 و افزايش غلظت ۲ و ۳ بيس فسفوكليسيرات ك

تبدیل فرم R به Tهموکلوبین

۴- هموکلوبین 🕈 F مربوط به روران جنینی

نكات يرتكرار

۵- هموپکسین به هم آزاد متصل میشود و مانع دفع کنیوی هم است ۶- ۲ و ۳ بیس فسفو کلیسیرات در طی کلیکولیز و با هدف آزاد شدن اکسیژن از هموکلوبین تولید میشود کلاژن (آ) ا. سندروم استفوانهای شکننده (osteogenesis imperfect) (آ) مربوط به نقص در سنتز

كلاژن

۲. اتصال زنمیره های کربوهیدرات به هیدروکسی لیزین در ساختمان کلاژن باکس مرور ۲:

۸- آمینواسید کلایسن ﴿ ﴿ رَ سَتَتَرَ هَمْ اللَّهُ اللَّهِ مَا رَبِيتُوفَانَ وَ سَرِينَ نَقَشَ رَارَدِ ﴾ - آئزیم آمینولوولینیک اسید سنتتاز ﴿ آئزیم اصلی سافتار هم / در سافت هم سوکسینیل کوآ نیز نقش دارد

۱۰- بایگزینی والین به بای گلوتامات گکم فونی راسی شکل (تیمع Hbs)
۱۱- دی اکسید کربن غالباً بعورت بیکربنات در فون عمل می شور
۱۱- دی اکسید کربن غالباً بعور ۱۸،

ا- تولید اوروپیلینوژن از بیلی روبین کی در روده
۲- برقان انسدادی کی افزایش بیلی روبین مستقیم خون / اررار فاقد اوروبیلینوژن است
۳- بیلی روبین کی آز کا تابولیسم هم به رست می آیر
۴- سندروم روبین چانسون کی افزایش بیلی روبین کونژوگه

۵- شکل طبیعی بیلی روبین 🖺 غیر کونژوگه با اتصال غیر کووالان به آلبومین



الملافظات	الداد سؤالات در الزنون های در سال المير	Karaha (Alb
غير مهم	۵	طبقه بندى آنزیم ها

تقریبا تمام واکنشهای شیمیایی در شرایط فیزیولوژیک توسط کاتالیزگرهای پروتئینی کاتالیز می شوند که به ایس کاتالیزگرها آنزیم گفته می شود. ایس مواد بدون آنکه در واکنشی مصرف شوند یا بدون اینکه به ترکیبی دیگر تبدیل شوند باعث تسریع واکنشهای شیمیایی می گردند. ایس مواد با اینکه سرعت واکنشها را بالا می برند ولی تاثیری بر تعادل و ثابت تعادلی ندارند؛ در واکنشهای تعادلی آنزیمها تنها سرعت رسیدن به تعادل را افزایش می دهند.

این آنزیمها از نظر ماهیت واکنشی که کاتالیز میکنند به ۶ دسته آنزیم تقسیم بندی می شوند که در ادامه به آن ها اشاره می شود.

- ۱- کدام عبارت زیر در مورد آنزیم صحیح است؟ (علوم پایه رندان پزشکی فرداد ۱۴۰۰ میان دوره کشوری)
- اتمال آنزیم با سوبسترا، معمولاً از نوع
 کووالانیس است.
- على جايسگاه فعال آنزيم، قسمت اعظم ساختمان آن را تشكيل مىدهد.
- نقـش اصلـی آنزیمها، تغییـر ثابـت تعـادل
 واکنـش اسـت.
 - 🖼 جایگاه فعال آنزیم، ساختمان سهبعدی دارد.

۲- یک آنزیم چگونه سرعت واکنش را افزایش میدهد؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفند ۹۹- کشوری)
سانعت از واکنش برگشت

🖼 اتصال محکم به محصول

📶 اتصال محكم به سوبسترا

🚾 پایداری حالت گذار

السم در مورد ویژگی های کلی آنزیم ها این سوال خیلی چیزها رو داره به ما میگه؛ مثلا در آنزیمها بیشتر حجم آنزیم مربوط به حجم اضافه هست؛ وقتی یک واکنش خاص قرار است که کاتالیز شود نیاز است که تعداد خاصی اسیدآمینه از انواع خاص با زاویه مناسب بعد از تا خوردن پروتئین در کنار هم قرار بگیرند و آمینواسیدهای بین آمینواسیدهای بین دو آمینواسید اصلی جایگاه فعال فقط نقش اتصال دهنده و تثبيت زاويه و حالت پروتئين سه بعدي رو برعهده دارند. همانط ور که در درسنامه مختصر مون گفتم آنزیمها اثری بر ثابت تعادل ندارند و واکنش تغییر نمی کنند یعنی پیوند دائمی مثل کوولانسی با عوامل ألوستريك و يا سوبسترا تشكيل نمىدهند (پس جواب گزينه د ميشه) البسم در مورد چگونگی افزایش سرعت واکنش توسیط یک آنزیم یا همون کاتالیزگر میتونی بگیم که سرعت واکنش به دو عامل بستگی داره یکیش انرژی در هنگام برخورد سوبستراها هست و یکیش زاویه برخورد هستش این دو عامل سرعت یک واکنش رو کنتـرل میکنن. کاتالیزورها کارشـون اینه که روی زاویه برخـورد اثر بکنن حالا چطور اینکار رو میکنن: کاتالیزورهای فلزی مثل همونایی که توی دبیرستان خوندیم مولکول های خاص رو در سطح خودشون با جاذبهای که دارن نگه میدارن و زاویه مناسب رو ایجاد میکنن؛ ولی آنزیمها کارشون این هست که حالت گذار رو پایدار نگ دارن یعنی چی؟در یک واکنش شیمیایی در هر ثانیه فقط تعدادی از سوبستراها به انرژی لازم میرسن و از اونها هم فقط تعدادی همزمان کنار هم وجود دارن و ^{باز}

در بین اونها هم فقط تعدادی زاویه مناسب دارن. حالت گذار در واقع همون حالتی

هست که سوبستراها انرژی لازم رو دارن؛ کاری که آنزیم می کنه اینه که این حالت

گذار رو در جایگاه فعالش حفظ میکنه و سوبسترا رو کنار هم نگه میداره تا برخوردهای

Y	١	سؤال
٥	٥	پىخ

سشتری انجام بشبه تنا درصد بیشتری واکنش جلو بسره. (پسس د رو بنزن، اگر هیم نفهمیدی وقت صرفش نکن بیرو جلو)

السم با کنترل فعالیت أنزیم کاتالالیز کننده مربوط به واکنش محدود کنندهی سرعت، تمام روند متابولیکی تنظیم میشه،

آنزیمها با کاهش انرژی فعال سازی و پایداری حالت گذار سبب افزایش سرعت واکنش می شوند ولی تغییری در AH که مربوط به پیشرفت خود به خودی واكتشها است ايجاد نمي كنند.

همانطور که گفتیم آنزیمها را در شش کلاس قرار میدهند. (شمارهی کلاسشون رو هم بايد حفظ كنيا!)

۱. اکسیدوردوکتازها: آنزیمهایی که در واکنشهای اکسیداسیون احیا شرکت می کنند؛ ایس گروه دوست داشتنی را لزوما اکسیدوردوکتاز نمی نامند. گاه تنها فقط اسم یک عمل را می گیرند مثلا: گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز که گلوکز ۶ فسفات را اکسید می کند. دهیدروژنازها در واقع آنزیمهای اکسید کنندهاند و رده کتازها احیا کننده. در مولکولهای زیستی از دست دادن هیدروژن به منزله اکسید شدن و به دست آوردن آن به منزله احیا شدن است. علت این نامگذاری هــم هميــن اسـت،

کے هنگامی اسم یک آنزیم را به صورت اکسیدورودکتاز میگوییم که دو طرف واکنش را نام ببریم؛ برای مثال ... کمپلکس سوم زنجیره تنفسی غشای میتوکندری دارای فعالیت آنزیمی Q-Cytochrom C اکسیدوردوکتاز است. یعنی Q را اکسید و سیتوکروم C را احیا می کند.

از روی A کا ترانسفرازها: آنزیمهای دلال که جابه جایی انجام میدهند. چیزی را از روی A به B جا به جا می کنند. عوامل منتقل شده می توانند گروههای یک کربنه، آلدثیدی، أمینی، فسفریل و هر چیز دیگر باشد. کینازها یک گروه مهم از ترانسفرازها هستند و ترانسفر گروه فسفات از ATP یا GTP به جای دیگر را انجام میدهند. همچنین ترانس آمینازها مثل ALT باعث انتقال عامل آمین میشوند (تبدیل کتواسید به آمینواسید) و جزء همین گروه هستند فسفريالازها هم جزء همين گروهند.

اسم ۳. هیدرولازها: کار این گروه هیدرولیز است و این کار را با کمک یک مولكول أب انجام مىدهند. پروتثازها، پپتيدازها، ليپازها و فسفاتازها از اين گروه هستند أنزيم كولين استراز مياد استيل كولين رو تجزيه مىكنه و اون رو به دو جزء كوليـن و اسـتيل تبديـل مىكنـه. پـس جـواب گزينـه الـف هسـت.

🕜 ۳- با کنترل فعالیت آنزیم کاتالیز کنندهی كدام واكنش، تمام روند متابوليكي (pathway) تنظيم می شود؟ (پرشکی شهریور ۹۴- مشترک کشوری) 💷 واکنش محدود کنندهی سرعت

🖼 واكنش تعادلي

ATP واكنش توليد با مصرف ATP

🖼 اولین واکنش روند

🗗 ۴- آنز بم تبدیل کنندهی کتواسیدها به آمینواسیدها در کدام خانوادهی آنزیمی قرار میگیرد؟ (علومیایه رندان پزشکی قطبی)

> 🖼 اکسیدو ردوکتازها 💯 تراتسفرازها

كالزها ايزومرازها

🕝 ۵- آنزیم کولین استراز جزء کدام گروه آنزیمی است؟ (علوم بایه رندان بزشکی و بزشکی- قطبی) التا ترانسفراز اللك هيدرولاز

> اكسيدوردوكتاز ف لباز

۵	۴	۳	سؤال
الف	الف	الف	پىخ



۴. لیازها: مثل هیدرولازها عمل می کنند؛ باعث شکسته شدن پیوندهای مختلف در مولکولها می شوند ولی بدون کمک آب. آلدولاز در گلیکولیز، که فروکتوز ۱ و ۶ بیس فسفات را می شکست نوعی لیاز است.

آفزیسم تبدیسل کننسدمی گلوکسر ۱- فیسفات ب. گلوگرز ۶- فیسفات در کسدام کلاس آفزیمس قرار می گیرد؟ (علوم)یایه پترشکی- فطبس)

Y

T 🖴

1

A 33

۲- کسدام کلاس از آنزیم هسا بسرای عملکسرد خود
 نیسازید انسرژی دارند؟ (علوم پایه دندان پزشکی- قطبی)

🕮 ترانسفرازها 😅 ليازها

المكازها المعاهدولازها

ایزومرازها: یک ایزومر را به ایزومر دیگر تبدیل میکنند؛ تعداد زیادی ایزومراز داریم:

- عامل: تبديل گلوكز به فروكتوز، تبديل شكل الدهيدي به كتوني.

- موتاز: که یک گروه را در یک مولکول جابجا می کند.

اگر می خوای موتازو خوب یاد بگیری به تبدیل آلفا گلوکز به یک بتا گلوکز که به صورت دو طرفه است دقت کن. این فرایند در واقع یک موتاسیون است و آنزیم انجام دهنده ی آن موتاز باید باشد. البته به آن نوع موتاسیون خاص، موتاروتاسیون می گویند چرا که این عمل را با چرخش گروه عامل OH کربن آنومری انجام می دهد.

وسنتناز (لیگاز): آنزیمهایی که بین دو عامل مختلف پیوند ایجاد می کنندو اینکار را معمولا با مصرف یک مولکول ATP انجام می دهند. آنزیمی مثل استیل کو آکربوکسیلاز که ATP مصرف می کند، در این گروه قرار می گیرد.

کھ آنزیم هایی داریم با نام سنتاز (و نه سنتاز) که از گروه لیازها هستند و بین دو عامل مختلف ایجاد پیوند می کنند؛ این گروه را با سنتازها اشتباه نکنید.

انزیم یک اندونوکلئاز (از درون زنجیره نوکلئوتیدی پیوندها را می شکند) و یک لیگاز (متصل انزیم یک اندونوکلئاز (از درون زنجیره نوکلئوتیدی پیوندها را می شکند) و یک لیگاز (متصل کننده) است؛ در واقع این آنزیم ابتدا قسمتی که دچار سوپر کویل مثبت (پیچ و تاب زیاد) شده است را با خاصیت اندونوکلئازی جدا می کند و سپس پس از برطرف کردن پیچش دوباره با خاصیت لیگازی آن را متصل می کند پس جواب گزینه الف میشه

در واقع عملکرد همان فرایندهای اکسیداسیون – احیا است ولی برای این که عملکردهای جزئی تسری را مد نظر داشته باشیم به گروههای ریزتر تقسیم عملکردهای جزئی تسری را مد نظر داشته باشیم به گروههای ریزتر تقسیم می شوند (همه دکترن ولی تخصصا شون فرق داره):

✓ اکسیدازها: از اکسیژن به عنوان پذیرنده ی الکترون استفاده می کنند و محصول نهایی
 آنها H2O2 یا H2O است، مثل سیتو کروم اکسیداز موجود در زنجیره انتقال الکترون٠

۸- کدام آنزیم دارای هر دو فعالیت اندونوکلتازی
 و لیگازی است؟ (علوم پایه پزشکی اسفنر ۹۹-کشوری)

🕮 توپوایزومراز ۱۱ 🖼 DNA پلیمراز ۱۱۱

RNA پلیمراز ۱۱ 🖼 تلومراز

۹- کدام آنزیم زیر در هیدروکسیلاسیون داروها و استروئیدها و کمک به دفع متابولیتهای آن مؤثر است؟ (صلوم پایه رندان پزشکی شهریور ۱۳۰۰ - کشوری)

🕮 سوپراکسید دیسموتاز

טוטען 🚍

اکسیژناز

عد دهیدروژناز

1	٨	Y	۶	سؤال
3	الف	3	۵	پىخ



✓ دهیدروژنازها و ردوکتازها: در واقع کار آنها انتقال یون هیدردید (H-) است:
 و ازکوآنزیمهای NAD و FAD و امثالهم استفاده میکنند.

√ هیدروپراکسیدازها: که خود شامل دو آنزیم پراکسیداز و کاتالاز می شوند! پراکسیدازها با اضافه کردن H به آب اکسیژنه (H2O2) و یا عوامل اکسیداتیو دیگر عمل می کنند و مثال آنها گلوتاتیون پر اکسیداز است، کاتالاز هم که آنزیمی است که از آب اکسیژنه هم به عنوان گیرنده و هم به عنوان دهنده الکترون استفاده می کند و تشکیل آب و گاز اکسیژن می دهد

✓ اکسیژنازها: کـه شامل دی اکسیژنازها (دو اتـم اکسیژن مولکولـی را بـه سوبسترا متصل می کننـد) و مونواکسیژنازها (یـک اتـم از یـک مولکـول اکسیژن را بـه صورت احیا بـه آب تبدیـل می کننـد) هستند. مثال معـروف مونـو اکسیژنازها آنزیمهای سیتوکروم P450 است. ایـن اکسیژنازها در کبـد وظیفـه سـم زدایـی و کمـک بـه قابـل دفـع شـدن داروها و سـموم آلـی و اسـتروئیدهای خـون رو بـر عهـده دارنـد . فراینـد دفـع در کبـد معمولا شامل دومرحلـه اسـتروئیدهای خـون رو بـر عهـده دارنـد . فراینـد دفـع در کبـد معمولا شامل دومرحلـه میشـود کـه مرحلـه اول شـامل اکسایش و کاهـش مـواد می شـود و مرحلـه دوم کنژوگاسیون آنها و انحـلال پذیـر کـردن آنهـا بـرای دفـع هسـت. پـس تردیـد نکـن و گزینـه ج رو بـزن.

ایزوآنزیم (ایزوزیم، ایزوفرم) عبارت است از دو یا چند آنزیم که یک واکنش را در بافتهای مختلف انجام میدهند و به این دلیل که در بافتهای مختلف تولید می شوند از نظر ساختمانی با هم متفاوتند. این آنزیمها Km و ایزوالکتریک و وزن مولکولی مخصوص به خود و متفاوت از دیگران را دارند. (پس خصوصیات سینتیکی یکسان ندارند و جواب گزینه ج می شود.)

سری از تعاریف در مورد سنجش آنزیمها وجود دارد که باید بدونیم آنزیمها وجود دارد که باید بدونیم آن

واحد بین المللی (IU) میزان فعالیت: مقدار آنزیمی که یک میکرومول سوبسترا را در صدت ۱ دقیقه در شرایط اپتیمیم به محصول تبدیل کند (واحد بین المللی= میکرومول سوبسترا+زمان برحسب دقیقه). بیا سوال رو با هم حل کنیم:

- ۱۰ میلی مول معادل ۱۰۰۰۰ میکرومول است، ۱۰۰۰۰ تقسیم بر ۵ دقیقه می شود ۲۰۰۰ (لازمه بگم گزینه ج میشه؟)
- فعالیت ویروه: میزان فعالیت آنزیم در میلی گرم پروتئین است که هر چقدر بیشتر باشد آنزیم خالص تر است.

ا ۱۰- در ارتباط با ایزوزیمها هسه گزینههای اربسر صحیح است، بهجز: (علوم پایه پزشکی دی ۹۹- میان دوره ی کشوری)

- 🕮 شكلهاي مختلف يك بروتئين هستند
 - 🖼 واکنش یکسانی را کاتالیز میکنند.
- 🔟 دارای خصوصیت سینتیکی یکسان هستند.
 - 🖼 توسط ژنهای مختلف کد میشوند.

۱۱ - آنزیمی قادر است در ۵ دقیقه ۱۰ میلیمول سوبسترا را به محصول تبدیل کند. فعالیت ایس آنزیم در محلول چند واحد بین الملل است؟ (علوم پایه پزشکی و رندان پزشکی - قطبی)

Y .. EST Y EST

- 11	1.	سؤال
2	٤	پىخ

فعالیت مولکولی یا عدد نوسازی (Turn Over): عبارت است از تعداد مولکولهای سوبسترایی که توسط یک مولکول آنزیم در واحد زمان (Min) در شرایط مطلوب به محصول تبدیل می شود. به فعالیت مولکولی، ثابت کاتالیتیک هم می گویند که هر چقدر بیشتر باشد، سرعت واکنش هم بیشتر است.

بالاظاري	بعداد سؤالایت در آژمون های در سال المیر	المهرون
غيرمهم		معادلات كينتيك آتزيمها

این آنزیمها رو و ماهیتشون رو تقسیم بندی کنن یکسری ویژگی رو که وابسته به ماهیت آنزیمها هست رو برای هر آنزیم در نظر میگیرن که این ویژگیها عبارتند است از Vmax و Km

> ۱- آنزیم فروکتوکیناز در داخل سلول، با ۲۷max/۱ فروکتوز را به فروکتوز ۶- فسفات تبدیل میکند. در این شرایط، غلظت فروکتوز داخل سلولی چند برابر Km است؟ (علومهایه پزشکی اسفند ۹۹-کشوری)

🖾 دو برابر 🖾 مساوی

1/1 ET Y/1 ET

است که سرعت واکنش را به نصف حالت ماکزیم آن برساند. بر طبق معادله، این تعریف کاملا بدیهی به نصف حالت ماکزیم آن برساند. بر طبق معادله، این تعریف کاملا بدیهی است. این مقدار نمایانگر میل ترکیبی آنزیم با سوبسترا است و هر جا این کلمه به کار برده شده منظور Km است. هرچه km آنزیمی کمتر باشد، تمایل آنزیم به سوبسترای آن بیشتر است و برعکس. پس وقتی سرعت نصف سرعت ماکسیم هست یعنی توی Km قرار داریم.

✓ نمودار سرعت به سوبسترای این واکنش یک نمودار سهمی است که هنگامی که به غلظتهای بالای سوبسترا میرود به سمت Vmax میل میکند.

اگر معادلهی بالا را معکوس کنیم می توانیم نمودار آن را به صورت خطی در بیاوریم؛ این معادله که معکوس شده معادلهی میکائیلیس- منتن است به لاینویور-برک موسوم است که جلوتر میبینیش.

در این معادله، ۷ سرعت واکنش، ۷ سرعت ماکزیمه، [S] سرعت ماکزیمه، [S] غلظت سوبسترا و Km ثابت میکائیلیس منتن است، با توجه به این معادله داریم:

$$V = \frac{V_{\text{max}} \times [S]}{K_{-} + [S]} = \frac{2K_{-} \times V_{\text{max}}}{3K_{-}} = \frac{2}{3}V_{\text{max}}$$

در مورد ایس سوال میتونیم بگیم که هرچی Km کمتر باشد میل ترکیبی برای سوبترا بیشتر است چون آنزیم توی غلظت کمتری به نصف سرعتش میرسد.

۲- اگـر در یـک واکنش آنزیمی، غلظت سوبسـترا برابر
 با ۲km باشـد، آنگاه ... (ماوم پایه پزشکی - قطبی)

YVmax/\=V• 😂 Vmax=V• 🐸

Vmax/Km=V. TVmax/Y=V.

۳- با توجه به Km آنزیمهای زیسر، کندام آنزیسم میسل توکیبسی بیش تسری بسرای یسک نسوع سوبسسترا دارد؟ (علومهایه پزشکی و رندان پزشکی - قطبی) محاله Mol/L ۳/۱۰=mol/L , B ۶/۱۰=A

DE CE BE A

٣	۲	1	سؤال
٦	3	ŗ	پىخ

10 | 19

کے شیب خط معادلهی بالا نشان دهندهی نسبت است.

- مطابق با نمودار و معادله لاینویور برک، حضور مهارکننده ی باعث میشه تا شیب خط بیش تر بشه؛ علتش رو هم اگر بخوای بدونی به این خاطر هست که توی این منحنی شیب خط برابر با نسبت ۲۳۸ به جواب هست و هرچی Km بیش تر بشه، شیب منحنی هم زیاد میشه پس جواب گزینه ب هستش، واقعاً راسته که میگن ریاضیات زبان طبیعته!

السع بیا یه مسئله دیگه هم حل کنیم که قشنگ دستت راه بیفته!

$$\frac{8}{10} V_{\text{max}} = \frac{V_{\text{max}} \times [S]}{K_{\text{m}} + [S]} \to \frac{8}{10} = \frac{[S]}{K_{\text{m}} + [S]}$$
$$\to 8K_{\text{m}} + 8[S] = 10[S] \to [S] = 4K_{\text{m}}$$

پس جواب گزینه الف میشه.

۴- یک مهار کننده ی رقابتی چه تأثیری پر شیب خط،
 در منحنی دو طرف معکوس (Lineweaver- burk)
 دارد؟ (ماوم پایه پزشکی- قطیی)

🖼 افزایش

💯 کامش

🖼 غير قابل پيشبيني

💽 بىتائىر

۵- در کدام یک از موارد زیبر سیرعتی معیادل ۸۰ درصد سیرعت ماکزیمی در یک واکنیش آنزیمی حاصیل شده است؟ (پرشکی آزر ۹۲- میان دورهی کشوری)

YKm={s} FKm={s}

(iii=(s) (iiii=(s) (iii

•,YKm={s} • ,AKm={s}

- Utalle	ندور سوالات در آزمونهای در سال المير	Can Pt
lata	11	تنظیم فعالیت آئزیمها و مهارکنندهها

آنزیمها و واکنشهای در بدن موجودات زنده نمی توانند بدون مانع و تا پایان سوبستراها ادامه پیدا کنند و نیاز دارد که با توجه به نیاز فیزیولوژیک موجودات زنده لحظه به لحظه کنترل شود. به منظور این کنترل واکنشهای بدن موجودات زنده توسط مهارکنندهها و فعال کنندههای زیادی کنترل می شود. این مهارکننده و افکتورها به انواع مختلفی تقسیم می شوند که در این مبحث با اونها آشنا میشیم.

السع عوامل مؤثر در تنظیم عملکرد آنزیمها س

✓ افكتورهاي ألوستريك

√ تنظيم كووالانسى

√ ساخت و تجزیهی أنزیمها

✓ ساخته شدن proenzyme (پیش آنزیم)ها که به صورت زایموژن هستند.

√ ايزوآنزيمها

در کنترل کوتاه مدت آنزیمها، افکتورهای آلوستریک و تنظیم کووالانسی (با فسفریله و دفسفریله کردن آنزیمها که توسط هورمونها کنترل میشوند) نقش دارند. در کنترل طولانی مدت آنها مهمترین عامل موثر تنظیم بیان ژن (و کنترل مقدار تولید آنزیمها) است. پس گزینه «د» جواب ماست.

	_
🕽 ۱-کدام روش تنظیم آنزیمی، مسیرهای متابولیسمی)
با تأخیر و در درازمدت کنترل میکند؟ (علوم پایه	را
ران پزشکی غرد اد ۱۴۰۰ میان دوره کشوری)	رز

💷 در دسترس بودن سوبسترا

تغيير كووالان

🐼 تنظيم آلوستريك

🗺 تغيير مقدار آنزيم

١	۵	۴	سؤال
۵	الف	ب	يدي

۷- کدام گزینه زیر در مورد افکتورهای آلوستریک صحیح نیست؟ (علوم بایه بزشکی اسفند ۹۱- کشوری)

- 🖾 ممكن است تعايل اتعمال آنزيم به سوبسترا را افزایسش دهند.
- 🗷 ممكن است ثمايل اتعسال آنزيم به سوبسترا را کاهسش دهند.
 - 🖼 به حایگاه اتصال سویسترا متصل می شوند.
- 🖼 می توانند Km یے Vmax واکنسش را تغییسر

السلام الوستریک فرایندی است که طی آن عوامل افکتور الوستریک روی آنزیم قرار گرفته و باعث تغییر فعالیت آنزیم میگردند.

معمولا أنزيم هدف تنظيم الوستريك يكي از اولين أنزيمهاي مسير يا چرخه است و افكتور آلوستریک نیز محصول نهایی همان چرخه است. برای مثال در مسیر آنزیمی، ماده بر روی جایگاه الوستریک که با جایگاه فعال أنزیم متفاوت است قرار میگیرد و بر عملکرد آنزیم اثر م گذارد (پس جواب گزینه ج میشه). افکتورهای آلوستریک میتونن فعالیت آنزیمها را هم کاهش و هم افزایش بدن، این را هم باید دانست که افکتور آلوستریک به شکل واضحی روی Km و Vm انزیم اثر می گذارد. انزیمها را از نظر اثری که از ماده آلوستریک می پذیرند به دو سری K و V تقسیم می کنند

آنزیمهای سری K:

- Km افزایش می یابد.
 - Vm ثابت مى ماند.
- کنیتیک اشیاع سوبسترا به صورت رقابتی است.
- بعد از اتصال افکتور آلوستریک، تغییر شکل آنزیم به صورتی است که باعث شل شدن پیوند بین سوبسترا و اعضای متصل شونده به آن می شود

آنزیمهای سری V:

- Km ثابت مىماند.
- Vm کاهش می یابد.
- اتصال افکتور به أنزيم باعث تغيير جهت گيري و يا بار الکتريکي اجزاي كاتاليــزى مىشــود.

کے بے خاطر داشتہ باشید کے آنزیمھای آلوستریک میتونے بے صورت یک کمپلکس چند واحدی باشه و هیچگاه مونومری با تک واحدی نیست. این أنزيم ها با معادله ميكائيليس منتبن دعوا داره و ازش تبعيت نمي كنه. در أخر بدونید که شکل منحنی شون سیگموئید هست.

انواع مهار كنندههاى أنزيمها:

۱. تنظیمی (آلوستریک)

۲. برگشتنایذیر 🕪

✔ أسپيرين: از طريق استيله كردن سيكلواكسيژناز آن را به صورت دائمي مهار ميكند.

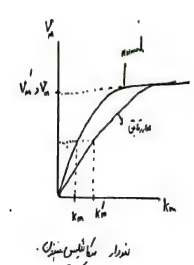
🔞 ۳- مهارکنندههای رقابتی به ترتیب چه تأثیری
بر ۷max و ۷max آنزیمهای ساده دارند؟ (ماومهایه
دندان پزشکی شهربور ۱۴۰۰ کشوری)
🚟 کاهش – المزایش
🖼 افزایش – پی تأثیر
🗺 ہی تأثیر – کاهش
3.10

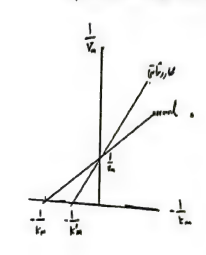
◄ ارکانوفسفره ها: با سرین موجود در جایگاه فعال آنزیم کولین استراز واکنش
 م.دهند مانند حشره کشها، گاز اعصاب و...

✓ موادی که به سیستئین جایگاه فعال متصل می شوند مانند مرکابتال، جیوه و مشتقات

۳. برگشت پذیر: شامل انواع زیر است:

مهار رقابتی (competetive):





- Km افزایش می یابد
- Vm ثابت باقی میماند .(پس جواب گزینه ب میشه)

المسلم علام علام علام سوبسترا، اثار مهار کنندگی در این حالت خنثی می شود پس جواب گزینه الف میشه.

کے در این نوع، مادہ مہار کنندہ یا سوبسترا شباهت ساختمانی دارد.

کھ مهار سوکسینات دهیدروژناز توسط اگزالواستات (و یا مالونات) از این نوع مهار کنندگی است.

کے داروی متوترکسات با مهار رقابتی آنزیم دی هیدروفولات ردوکتاز اثر ضد توموری خود را در درمان سرطان نشان می دهد.

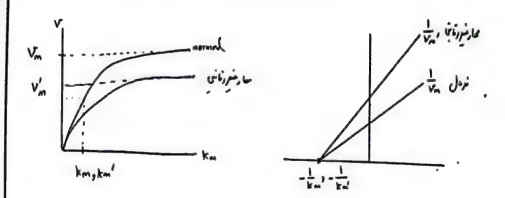
در مهار رقابتی اگر ثابت مهار=ki باشد و غلظت مهارکننده I= باشد، در حضور مهارکننده I= باشد، در حضور مهارکننده، km انزیم به میزان ۱۱/ki)km افزایش میابد. یعنی km مهارکننده، km مهارکننده، سام میزان (noncompetetive):

- -Vm کاهش می یابد.
- -Km ثابت باقی میماند.

در این حالت مهارکننده با جایگاهی غیر از جایگاه فعال آنزیم به آنزیم متصل شده و واکنش را متوقف یا تا حدی مهار میکنند. پس اگر بعدش غلظت رو زیاد کیم Vmax عوض نمیشه. پس گزینه الف درسته.

- ۴ در فردی که به دلیل مسمومیت با یک ترکیب مهارکتنده به بخش اورژانس منتقل شده، تجویرز مقدار زیاد سوبسترای آنزیم سبب بهبود وضعیت وی شده است. این مهارکتنده از چه نوعی است؟ (علوم پایه پزشکی شوریور ۹۹ -کشوری)
 - 🕮 برگشت پذیر رقابتی
 - 🖼 برگشت پذیر غیررقابتی
 - 🗗 برگشت ناپذیر
 - 🖼 بر گشت یذیر نارقابتی
- © ۵- در صورت تجویز یک مهارکننده آنزیمی از نوع غیررقابنی(Vmax). (Noncompetitive آنزیم از نوع غیررقابنی غلظت سوبسترا در محیط واکنشی حاوی مهارکننده چگونه خواهد بود؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفنر ۹۹-کشوری)
 - 🖽 تغيير نمي كند.
 - 📆 كاهش مي يابد.
 - افزایش می بابد.
 - 🕶 به تغییرات km بستگی دارد.

٥	۴	سؤال
الف	الف	پىخ



🧐 ۶- در محیط یک واکنش آنزیمی با مهارکنندهی ١، افزايش غلظت سوبسترا باعث افزايش مهار ميشود. چه نوع مهارکنندهای در محیط وجود دارد؟ (برشکی اسفنر ۹۶ مشترک کشوری)

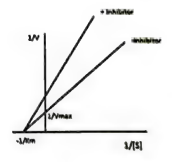
Noncompetetive 🕮

Uncompetetive

Competetive E

Irreversible

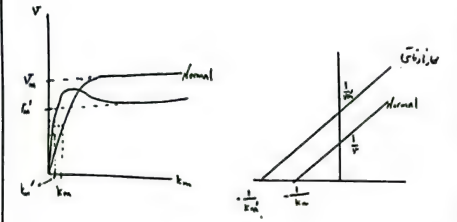
۷- یک داروی ضد کرونا به عنوان مهار کننده آنزيم پروتشاز ويسروس طراحيي شدهاست كه تأثیر آن بر کینتیک آنزیم به شکل زیر است. کندام گزینه در مبورد این دارو صحیت است؟ (علوم بایه بزشکی شهریور ۱۴۰۰ کشوری)



- 🕮 مانع اتصال سوبسترا به جایگاه فعال میشود.
- 🖼 میل ترکیبی آنزیم را به سوبسترا افزایش میدهد.
- 🗺 به صورت برگشتناپذیر آنزیم را مهار میکند.
- 🔤 به جایگاه دیگری غیر از جایگاه فعال متصل میشود.

	٧	۶	سؤال
	۵	ب	پاسخ

پاسم مهار نارقابتی (uncompetetive):



- -Vm کاهش می یابد
- Km کاهش می یابد.

در این حالت مهارکننده فقط با کمپلکس سوبسترا-آنزیم مخلوط شده و آن را مهار می کند یس افزایش غلظت سوبسترا باعث افزایش مهار می شود. کے در مہار نارقابتی شیب خط نمودار تغییری نمی کند.

ک در مهار نارقابتی اگر ثابت مهار=ki باشد و غلظت مهارکننده =I باشد، در حضور مهارکننده km آنزیم به مینزان ۱۱/۱۲ کاهش می باید .

کے سے ولفونامیدھا و پنی سیلین بے ترتیب با روش ھای برگشت پذیر رقابتے و برگشتنایذیر اثرات أنتی باکتریال خود را اعمال می کنید.

چندتا تست مونده رو هم بزنیم:

سر این کلس میتونی بفهمی که Km ثابته و Vmax کاهش پیدا کرده؛ این کرده؛ این شرایط مربوط بود به مهار غیر رقابتی و ویژگی این نوع مهار این بود که با اتصال به یک جای دیگه از آنزیم میل ترکیبی رو کاهش میداد. پس جواب گزینه د میشه.



۷max خوب اینم که مشخصه کدوم مهار بود غلظت رو بالا میبردیم به میرسید؟ مهار رقابتی بود. پس گزینه الف جوابمونه.

۸- ثحت تأثیر داروی «کلونیدین» فعالیت آنزیم مونوآمین اکسیداز به نحوی تغییر میکند که با فلظتهای بالاتری از سوبسترا می تواند حداکثر فعالیت (Vmax) خود را بهدستآورد. این دارو چه نوع اثر مهارکنندگی بر روی این آنزیم دارد؟ (علوم پایه پزشکی فررار ۱۳۰۰ میان دره کشوری)

🖾 رقابتی 🔁 غیررقابتی

الم نارقابتي الم بركشت نابذير

این رو هم که گفتیم. کار مهار کننده رقابتی افزایش Km و ثابت موندن سرعت ماکسیمم بود و ساختمانش مشابه سوبسترا بود و به جای سوبسترا به آنزیم متصل میشد پس جواب گزینه دهست.

 ۹-کدام گزینه در مورد یک مهارکننده رقابتی صحیح است؟ (ملوم پایه پزشکی دی ۹۱- میان دوره ی کشوری)
 ۱۳۵۵ به کمپلکس آنزیم - سویسترا متصل می شود.

🖼 ساختمان آن مشابه سوبسترا نیست.

Vmax آنزیم را کاهش میدهد.

km 🖭 آنزیم را برای سویسترا افزایش میدهد.

اصلی میشد پس جواب گزینه الف هست.

۱۰ در فردی که به دلیل مسمومیت با یک ترکیب مهار کننده به بخش اورژانس منتقل شده، تجویز مقدار زیاد سوبسترای آنزیم سبب بهبود وضعیت وی شده است. این مهار کننده از چه نوعی است؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹ – کشوری)

🕮 برگشت پذیر رقابتی

🖼 برگشت پذیر غیررقابتی

🗗 برگشت ناپذیر

🗗 برگشت بدیر نارقابنی

از آنجایی که بعد از حذف آنزیم تولید مجددا افزایش یافت میتونیم بفهمیم مهار برگشت پذیر هست و از طرف دیگه چون میل ترکیب آن با سوبسترا تغییر نکرد پس میتوان گفت که مهار غیررقابتی یا نارقابتی نبوده پس جواب ما رقابتی و گزینه الف هست.

۱۱- یک دارو به عنوان مهار کننده آنزیم سیکلواکیژناز، باعث کاهش تولید پروستاگلاندین گردید، ولی میل ترکیبی آنزیم نسبت به سوبسترا تغییری نکرد و با حذف مهار کننده، تولید پروستاگلاندین مجددا افزایش یافت. این دارو چه نوع مهار کنندهای است؟ (علومهایه پرشکی "بان ۱۳۰۰- میان روره کشوری)

الله رفابتي المعافير رفابتي

ے رقبی

🗗 نارقابتی 🔀 برگشت ناپذیر

الله کنوم مهار کننده بود که کمپلکس آنزیم-سوبسترا وصل میشد؟ غیر رقابتی بود پس جواب سوال گزینه ب میشه.

۱۷- کدام مهارکشده به آنزیم آزاد و نیسز کمپلکس آنزیسم – سوبسسترا متصل می شود؟ (علوم پایه پزشکی اسفار ۱۳۰۰–کشوری)

🕮 رقابتی 🔛 غیررقابتی

الم نارفاس الم برگشتناپذیر

14	11	1.	9	٨	سؤال
ب	الف	الف	٥	الف	پىخ

بلافقات	تعداد سؤالات در آژمونهای دو سال اقیر	نام بيث - سيد
فیلیموم	Λ	آنزیم شناسی بالبنی

درون سلولهای بدن ما (با توجه به فعالیتی که در بدن انجام میدهند) انواع خاصی از آنزیمها تولید می شوند؛ وقتی سلول خاصی در بافت خاصی آسیب می بیند، آنزیمهای درون آن به مایعات بدن آزاد می شوند؛ مطالعه این آنزیمها در خون می تواند اطلاعاتی را درمورد بافت آسیب دیده و میزان آسیب آن به ما ارائه کند. در این بین دو نکته حائذ اهمیت است: اول اینکه غلظت آنزیمها در خون به مرور افزایش و سپس کاهش میابد و یک مقدار حداقلی برای شناسایی دارد که باید ابتدا به آن حداقل برسد و سپس اینکه زمان رسیدن به حداقل و ماندن در محدوده قابل شناسایی مهم است و اگر خارج از محدوده دنبال آنزیمی بگردیم نتایج حاصلی را برای ما در بر ندارد.

کاربرد نسخیصی	أتزيم بيرش	كاربرد بسخيص	التريم سرمى
اختلالات استخوانی، بیماری انسدادی کبدی	فسفاتاز قليايي	انفاركتوس	(SGOT) AST
دژنراسیون کبد و عدسی (ویلسون)	سرولوپلاسمين	هپاتیت ویروسی	(SGPT) ALT
پانکراتیت حاد	ليپاز	پانکراتیت حاد	آميلاز
اختلالات عضلانی و انفارکتوس میوکارد (MI، سریعتر از سایر آنزیمها، افزایش می یابد.)	СРК	انفار کتوس میوکارد	LDH
MI و دیگر اختلالات عضله قلبی	تروپونین	سرطان پروستات	فسفاتاز اسيدى

ا - در انفارکتوس میوکارد، کدام آنزیم سریع تر از بقیه در جریان خون افزایش می یابد؟ (علوم پایه رندان پزشکی آبان ۱۳۰۰ میان دوره کشوری)

AST GGT TO LDH CPK

۲- کرآتین فسفو کیناز (CPK) آنزیمی است که در سکته قلبی مورد بررسی قرار می گیرد. محصول این آنزیم کدام نقش را برعهده دارد؟ (علوم پایه پزشکی آبان) ۱۳۰۰ میان(روره کشوری)

- 💷 آنتی اکسیدانی
- 🖼 تنظیم PH داخل سلولی
- 🖼 اتصال فيبرهاي عضلاتي
- 🖼 ذخیره فسفات پر انرژی

٧	1	سؤال
٥	الف	پىخ

میوگلوبین، AST، LDH (لاکتات دهیدروژناز) و CPK و تروپونیان که دو مورد میوگلوبیان، AST، LDH (لاکتات دهیدروژناز) و CPK و تروپونیان که دو مورد آخر از بقیله مهمترند. CK بعد از میوگلوبیان سریعترین آنزیمی است که در خون افزایاش می یابد. کراتیان کیناز بلافاصله بعد از سکته افزایاش می یابد و ۳ تا ۴ روز بعد به حالت عادی برمی گردد. LDH دیرتر بالا می رود و تا دو هفته بعدباقی می ماند. پس برای تشخیص زودرس از کراتیان کیناز و برای تشخیص موارد دیررس از HDH استفاده می شود. پس جواب سوال گزینه الف می شود. کراتیان را کاتالیاز می کند. CPK مندرج در جدول درسنامه هم کراتین فسفوکیناز کراتیان را کاتالیاز می کند. CPK مندرج در جدول درسنامه هم کراتین فسفوکیناز است که نام دیگر همان کراتیان کیناز است. کراتیان در عضله مسئولیت ذخیره فسفات یرانرژی را بر عهده دارد و جواب گزینه د هستش.

Mb میوگلوبین است که اگر عضله آسیب ببیند وارد خون می شود. مثل سکتهی قلبی که در آن عضلهی قلب آسیب میبیند.



شده است و دارای سه ایزوفرم BB (که بیرای تشبخیص ضایعیات مغیزی میورد استفاده قبرار می گیبرد) و MB یا CK - ۱ (که بیرای تشخیص سکته قلبی از آن رهره می برند و جواب گزینه الف هستش) و MM (که برای ضایعات عضلانی از آن بهره میجویند) است.

السم LDH در بافتهای بدن از جمله قلب و کلبول قرمز یافت می شود و هنگام آسيب به أن ها مثلاً در سكته يا أنمى هموليتيك يا أسيب كبدى و ... اين أنزيم در خون آزاد می شود و مقدار آن افزایش می یابد. LDH دارای دو زیر واحد H و M و ۵ ایزوفرم است؛ در حالت طبیعی ایزوفرم LDH2 در پلاسما غالب است؛ اما در صورت بروز سکته قلبی LDH1 (دارای چهار زیر واحد H است و مشخص است که با قلب در ارتباط است) در پلاسما غالب می شود. در بیماری های عضلانی و هپاتیت LDH5 بالا مىرود پس جواب گزينه الف مىشود.

🍎 فردی ۵ روز پس از شروع علایم درد قفسه سینه به اورژانس مراجعه کرده است. اندازه گیری فعالیت سرمی کدامیک جهت تأیید سکته قلبی ارزش تشخیصی بیشتری دارد؟ لاکتات دهیدروژناز 🗝

اندازه گیری فعالیت آمیلاز و لیباز سرم در تشخیص پانکراتیت مهم است و جواب گزینه ب می شود.

کے در بیماری هپاتوسلولار کبد جفت آنزیمهای AST و ALP (آلکالن فسفاتاز) افزایش می یابند مینزان AST ، ALT سرم و نسبت AST/ALT سرم برای سلامت کبد اندازه گیری می شود. کار این آنزیمها را در ابتدای مبحث متابولیسم اسیدهای آمینه آورده بودیم. هردو این واکنشها به PLP (فرم کوآنزیمی B6) نیازمند است.

السخ کے انزیہ استربتوکیناز در درمان انفار کتوس قلبی (MI) مورد استفادہ قرار می گیرد. این آنزیم در تجزیه لخته موثر است و فقط در حالتی که رگ کاملا بسته شده باشد استفاده می شود. جواب هم گزینه د بود.

کے ہے طور کلی آنزیم های AST، ALT و ALP (فسفاتاز قلیایی) در تشخيص سلامت كبد موثر هستند پس جواب گزينه ب هستش.

کے در بسته شدن مجاری صفراوی مقادیر آنزیم آلکالین فسفاتاز (فسفاتاز قلیایی) در سرم افزایش می یابد

🕜 ۳- کدام مار کر بیوشیمیایی به تشخیص آنفار کتوس میوکارد کمک مینماید؟ (علوم بایه بزشکی - قطبی)

> CK-BB CK-MB ETT

ALP E CK-MM

🕜 ۴- فعالیت سرمی کدامیک از ایزوآنزیمهای لاکتات دهیدروژناز در بیماریهای عضلاتی افزایش مى يابد؟ (علوم بايه يزشكي- قطبي)

LDHY EX

LDH1 EU

LDHA EX

LDHY 3

۵- در بررسی پانکراتیت حاد اندازهگیری کدام آنزیم سرمی ارزش تشخیصی بیشتری دارد؟ (علوم پایه یزشکی و دندان پزشکی - قطبی)

💯 لاكتات دهيدروژناز

🖼 آمیلاز

🗗 اسيد فسفاتاز

🖼 آلكالن فسفاتاز

۶- دندانبزشکی خرداد ۱۴۰۰ - کدام آنزیم در تجزیه لختهخون مفید است و در هنگام سکته قلبی تجویز میشود؟ (علوم بایه رندان بزشکی غرداد ۱۴۰۰ میان دوره کشوری)

الك آلدهيد دهيدروژناز

🖘 کر آئین فسفوکیناز

AY فسفوليباز AY

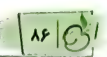
🖼 استربتو کیناز

٧- سنجش كدام گروه آنزيمي براي بررسي عملكرد کبد کاربرد دارد؟ (علوم بایه بزشکی شهربور ۱۴۰۰–۱۳۰

ALT, AST, ALP ALT, AST, ACP

CK. ALP, ALT ALT, AST, CK

٧	۶	۵	f	۳	سؤال
ب	٥	ب	الف	الف	پىخ



۸- در بیماری های پروستات کدام پیک از آنزیم های زیسر می تواند ارزش تشخیصی داشته باشد؟ (علوم پایه پزشکی - الفیسی)

- 💯 اسید فسفاتاز
- 🖼 لاكتات دهيدروزناز
- 🖼 آلاتين ترانس آميناز
 - 🛂 پیروات کیناز

انزیم ACP (اسید فسفاتاز) در بیماری های پروستات در خون افزایس می یابد؛ البته این آنزیم چون در بافت استخوانی نیز موجود است می تواند در بیماری های استخوانی نیز خود را نشان دهد پس جواب گزینه الف میشه. که آنتی بادی ضد زیرواحد M کتات دهیدروژنازهایی را که در ساختارشان زیرواحد هر کدام از آنزیم ها به این صورت است:

LDH1(4H), LDH2(3H &1M), LDH3(2H&2M), LDH4(1H&3M), LDH5(4M).

دوتا تست دورهای هم بزنیم:

توی اون سه تا چهار روزی که قبل تر گفتیم بحث و تردید هست شیما در نظر بگیر که از ۷۲ ساعت بعد از سکته دیگه فقط به سراغ لاکتات دهیدروژناز میریم و جواب گزینه د هستش.

کست گفته بودیم که سه تا آنزیم توی آسیب کبدی زیاد میشن: فسفاتاز قلیایی و دو آنزیم ترانسآمیناز . پس جواب گزینه ب میشه.

و قلب زیاد هستش. پس وقتی همولیز داریم یا وقتی مشکل قلبی داریم LDH1 افزایش میابد. در حالت عادی LDH2 بیشتر است. در سرطان کبد LDH5 در خون زیاد میشه پس در نسبت سوال تغییری ایجاد نمیشه. پس جواب سوال گزینه الف میشه.

ناسط خوب کدوم آنزیم بود که تا روز سوم موثر بود؟ CK پس جواب میشه گزینه ب.

🗘 مبحث تموم شد

بخش مرور أنزيمها

JE	عظاكرة	الواع أنويم	
سیتکروم c اکسیداز	انتقال الكترون به اكسيژن	اکسیداز	
-	انتقال يون هيدريد	دهیدروژناز و ردوکتاز	اکر
پراکسیداز، کاتالاز	اضافه کردن هیدروژن به آب اکسیژنه	هيدروپراكسيداز	اكسيدوردوكناز
_	اتصال ۲ اتم اکسیژن به سوبسترا	دی اکسیژناز	Ħ
سيتوكروم ۴۵۰-p	اتصال ۱ اتم اکسیژن به سوبسترا	مونو اكسيژناز	
كيناز، ترانس أميناز	جابجايي مولكولها	ترانسفراز	
پروتئاز	هيدروليز با أب	هيدرولاز	
ألدولاز	ياز هيدروليز بدون آب		
موتاز	تبديل ايزومراز	ايزومراز	
استيلكوأ كربوكسيلاز	(لیکاز) ایجاد پیوند (معمولا با ATP)		
-	ایجاد پیوند بدون ATP	سنتاز	

۹- بیماری ۷۲ ساعت پس از انفارکتوس میوکارد
 (سکته قلبی) به بیمارستان مراجعه میکند. در این شرایط سنجش کدام آنزیم به تشخیص کمک
 میکند؟ (علوم پایه پزشکی فررار ۱۴۰۰ میان روره کشوری)

ALP C

LDH EX CK

GGT 🖭

 ۱۰ افزایش کدامیک از آنزیمهای زیبر در خون نشانه آسیب کبندی است؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹ - کشوری)

🕮 اسيد فسفاتاز 🔄 آلانين ترانس آميناز

🗗 کر آئین کیناز 📉 آمیـــلاز

۱۱. در کسدام بیمساری افزایسش نسسبت LDH۱/ LDH۲ مشساهده نمی شسود؟ (عاوم پایه رنرانپزشکی اسفند ۱۳۰۰-کشوری)

الله سرطان كبد 🖼 آنمى هموليتيك

💽 آنمیمگاوبلاستیک 🖭 سکته قلبی

۱۷- آقایسی ۵۰ سیاله دو روز بعید از درد قفسه سینه و سیکته قلبی (MI) به بیمارستان مراجعه میکنید. سنجش کیام آنزیم به تشخیص کمیک میکند؟ (ملومهایه پزشکی اسفند ۱۴۰۰- کشوری)

K 😂 GGT 🐸

LDH ALP ES

14	11	1.	1	٨	سؤال
پ	الف	7	1	الف	پىخ

[G

لكات يوتكرار

ا- ترانسفرازها (کینازها، ALT) 🕏 طبقهی ۲ انزیمی

۲- ایزومرازها 🕤 کانالیز تبدیل آلدولاز به کتوز یا ۱ و ۳ بیس فسفوکلیسرات به ۲ و ۳ بیس

فسفوكليسرات يا تبريل كلسترول به يركننولون

۳- آنزیم استیل کوآ کربوکسیلاز 🕤 هزه لیکازها است

پاکس مرور ۱۲

ا- Km ا الا خلقتی از سوبسترا که سرعت واکنش را به نصف سرعت ماکزیمم میرساند. / هرهه km انزیمی بالاتر باشر میل ترکیبی انزیم نسبت به سوبسترا کمتر است.

۲- ایزوآنزیم ا

• اشكال منتلف تنزيمي كه واكنش هاى مشابه راه كاتاليز مىكنند

• Ph ایزوالکتریک متفاوت دارند

• غلظت آنها در بافتهای مفتلف متفاوت است.

٣- آلدولاز جزء ليازها است.

ا- آنزیم ها آلوستریک 🕤 عرم پیروی از معارله میکائیل- منتون ۱

منفنی اثر غلظت سوبسترا بر سرعت واکنش آ سیکموئیدال / اثر تعاونی بین زیر واهرها / بیش از یک زیر واهر سوبسترا دارد/ می توانند km و Vmax آنزیم را تغییر دهند/ باعث تغییر شکل فضایی آنزیم می شونر

۲- ترکیبات ارگانو فسفره موجود در عشره کش ها آنیر فعال کردن آنزیم استیلکولین استراز با مهار برگشت ناپذیر (با اتصال به سرین جایگاه فعال استیلکولین استراز، آن را غیر فعال میکند)

مهار کنندهی رقابتی اس

٣- شباهت ساغتمان مهار كننده با سوبسترا

۴- افزایش غلظت سوبسترای آنزیم اثر کاهشی

4- km افزایش و vmax ثابت باقی میمانر

و- موار کنندهی غیر رقابتی مثل EDTA 🖺 اینها km ثابت و vmax کاهش

۷- موار کننده ی نارقابتی 🕏 هم Km و هم Vmax کاهش می دهد / فقط می تواند به کمپلکس آنزیم سویسترا متصل شور

لكات يرتكرار

(سه بار) PKU -A

• كمبود آنزيم هاى فنيل الالين هيدروكسيلاز

• تتراهيدروبيوپترين رروكتاز

• تتراهيرروبيوبترين سنتناز

ا- سکتهی قلبی 🕤 افزایش سریع کراتین کیناز (ایزوآنزیم -CK MB) نسبت به سایر آنزیم ها در لمون

(افزایش متعاقب LDHو AST، تروپوئین در زمان سکتهی قلبی)

۲- آنفارکتوس قلبی 🕏 افزایش LDH1 .CK2 رمان 🕤 استریتوکیناز

۳- تشفیص پانکراتیت هار 🕤 اندازه کیری فعالیت آمیلاز و لیپاز سرم

۳- بسته شرن مجاری صغراوی 🕤 افزایش آلکالاین فسفاتاز / علاوه بر آلکالاین فسفاتاز. آلانین

آمینو ترانسفراز و آسپار تات آمینو ترانسفراز 🕤 ارزش تشفیصی در بیماریهای کبری

۵- ایزوفرم ای آنزیم هایی که توسط یک ژن کد می شوند و افتلاف آنها در تغییرات پس از ترجمه است

۴- در بیماریهای پروستات، اسید فسفاتاز ارزش تشفیصی دارد

۷- ALT و AST در بیماری های کبری افزایش بیدا می کند



(Living	اعتراد سواللات در ازمون های در سال الليد	نام میعی
غير موم	μ	اسیرهای چرپ

لیپیدها ترکیباتی هستند که نتیجهی پیوند اسیدهای چرب و الکلهای مختلف به هم هستند و به عنوان یکی از منابع تامین انبرژی برای بدن ما رفتار می کنند. در لوله گوارش این مواد اکثرا تحت تاثیر لیپازهای لوزالمعده و همان مکانیسمهایی که در دبیرستان خواندید جذب میشوند. انواع اسید چرب:

- اسیدچرب اشباع: بوتیریک اسید (۴c)، مریستیک اسید (۱۴c)، استئاریک اسید (۱۸c)، یالمیتیک اسید (۱۶c) و ...
 - اسید چرب غیراشباع: بر دو نوع است:
 - :Mono Unsaturated Fatty Acid (MUFA) .1
 - اسید چرب غیرضروری برای بدن
 - شامل بالميتولئيك اسيد و اولئيك اسيد
 - دارای تنها یک باند مضاعف در ساختمان خود
 - :Poly Unsaturated Fatty Acid (PUFA) .Y
 - اسید چرب ضروری برای بدن
 - شامل 30 و 60ها
 - دارای بیش از یک باند دو گانه در ساختارش

نام گذاری اسیدهای چرب غیراشباع:

کے وقتی روغن های غیراشباع در معرض حرارت قرار می گیرند، دچار اکسیداسیون می شوند و خطر ایجاد مولکول های پراکسیداز پیامدهای آن است.

> المال (کربن عامل α): در این روش، شماره گذاری از سمت کربن α (کربن عامل کاسخ CooH) أغاز مى شود و تا CH3 انتهايي ادامه پيدا مى كنيد.

> برای نامگذاری ابتدا علامت ∆ را میگذاریم و سپس در بالای آن تعداد کربنهای اسید چرب را مینویسیم. سپس در برابر تعداد کربن، علامت؛ را گذاشته و تعداد پیوند (باند)های دوگانه را قید می کنیم و در برابر آن یک علامت: را گذاشته و مینویسیم این پیونید روی کندام کربین قبرار دارد. چنانچیه بیش از پیک بانید دو گانه داشته باشیم شمارهی کربن ها را با علامت ۱،۱ از هم جدا می کنیم.

> > برأی مثال در مورد اولئیک اسید:

الن ١- كداميك از در كيبات زيسر اسيد اولنيك
اسست؟ (علوم پایه پزشکی - قطبی)
Δ٩ · ١ · C1A
17/49 : Y : C1A

14/14/44 . 4 . CIY

14/11/A/AD: F: CY . ET

	1	سؤال
	الف	پىخ

0	
HO HO	/
no · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

همانط ور که در شکل میبینید، از سمت کربن آلفا، اولین پیوند دو گانه بـر روی کربـن شـماره ۹ است. کربـن شـماره ۹ است. $C_{\Delta}^{18;1:9}$

با توجه به شکل، نام گذاری اولئیک اسید به این صورت است 🗗 پس جواب گزینه الف هست.

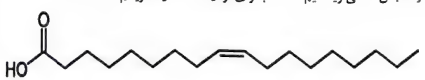
ساير مثالها:

عبد $C_{\Delta}^{10;1;0}$ اولئيک اسيد $C_{\Delta}^{10;2;0,12}$ عيد $C_{\Delta}^{10;2;0,12}$ عيد $C_{\Delta}^{10;3;0,12,13}$ عليدوليک اسيد $C_{\Delta}^{20;4;8,0,11,14}$ على اينولنيک اسيد $C_{\Delta}^{10;3;6,0,12}$ اسيد $C_{\Delta}^{10;3;6,0,12}$

تیمنودولیک اسید EPA=0.30:5:5:8.8.13.14.17 ایکوزاپنتاتولیک اسید $C_{\Delta}^{20:5:5:8.8.13.14.17}$ سروولیک اسید DHA=0.00:0.13.16.19

کے اختلاف بین کربن هایی که باند دوگانه دارند معمولا ۳ عدد است.

نامگذاری به روش امگا ۵: در ایس روش ابتدا نشان ۵ را مینویسیم.
سپس شارهگذاری را از سامت کربان مرباوط به گروه CH3 انتهایی آغاز میکنیم و وقتی به اولین کربان دارای باند دوگانه رسیدیم، شاره ی آن کربان را در مقابل ۵ مینویسیم. مثالا بارای اولئیک اسید داریم:



از آنجایی که اولین پیوند دو گانه روی کربن شمارهی ۹ از سمت CH3 انتهایی است، پس اسید چـرب مـورد نظـر ۹۰ اسـت.

برای راحتی نام گذاری ω روش دیگری نیز وجود دارد و آن اینکه ابتدا تعداد کل کربن های اسید چرب را مینویسیم سپس آخرین کربنی را که در نام گذاری Δ دارای باند دوگانه است از تعداد کل کم می کنیم برای مثال:

پس اسید لینولئیک امگاع محسوب می شود و جواب گزینه د هست.

که اسیدهای چرب DHA (سروونیک اسید)، EPA (تیمنودونیک اسید) و آلفا لینولنیک اسید در روش ۵، اسیدهای چرب 3 هستند و اسیدهای چرب لینولئیک اسید، گاما لینولنیک اسید و آراشیدونیک اسید ۵۵ هستند. ۲-در صورد اسید چرب با فرصول (۹،۱۲)،۱۸،
 ۲ کدام درست است؟ (علوم پایه پزشکی - قطبی)
 اسید لینولئیک

🖼 امکا ۶

الكا ٢

🍱 الف و ب

Oleic Acid \rightarrow 18 - 9 \Rightarrow 9 \Rightarrow ω 9

linoleic Acid \rightarrow 18 - 12 = 6 \Rightarrow ω 6

Alpha linolenic Acid \rightarrow 18 - 15 = 3 \Rightarrow ω 3

Arachidonic Acid \rightarrow 20 - 14 = 6 \Rightarrow ω 6

Gamma linolenic Acid \rightarrow 18 - 12 = 6 \Rightarrow ω 6

 $EPA \rightarrow 20 - 17 = 3 \Rightarrow \omega 3$ $DHA \rightarrow 22 - 19 = 3 \Rightarrow \omega 3$

سؤال ۲ پسخ د



النولنيك اسيد، لينولئيك اسيد و اولئيك اسيد، اسيد چىرب ضروري بـراي بدن هستندکه در بدن ما تولید نمی شوند و باید از منابع غذایی تامین شوند پس جواب گزینه ب هست.

کے باند مضاعف موجود در اسید چرب می تواند بے فرم سیس یا ترانس قرار گرفتیه باشید

کے "لینولنیک اسید" اسید چرب هجده کربنهای هست که آراشیدونیک اسید را تولید می کنید

الماسع برای مقایسهی نقطه ذوب اسیدهای چرب کافیست دو کار کنید:

۱. تعداد پیوندهای دو گانه را در نظر داشته باشید، هر چه این عدد بیشتر باشد نقطه ذوب أن اسيد چرب قطعا كمتر است.

۲. در صورتی که اسید چربها دارای تعداد پیوندهای دو گانه مساوی باشند؛ آن اسیدی چربی که تعداد کربن بیشتری داشته باشد نقطه ذوب بالاتری خواهد داشت. اسیدهای چرب اشباع= صفر اسید چرب هستند؛ پس چون پیونید دوگانه ندارند نقطه دوب بالاتری نسبت به اسید چربهای غیراشباع دارند. با افزایش تعداد پیوندهای دوگانه و کاهش تعداد کربن اسیدهای چرب انرژی تولید شده از اکسیداسیون اسیدهای چرب کاهش می یابد.

دوتا تست مونده اینم بزنیم و بریم سر مطالب مهم تر:

اینم که نکتشو گفتم؛ لینولئیک و لینولنیک و اولئیک اسید برای بدن ضروريان پاس جواب گزينه ب ميشه.

> اینم عین سوال قبله پس اکه تو امتحان اینو غلط بزنی جوابش هم ب میشه.

٣- فبردی بنه دلیل آسیب شدید بنه ناحینه شکم پس از عمل جراحی، تحت تغذیبه کامل وریندی السرار گرفته است. کدامیک از اسبدهای جسرب زير بايد در اين تغذيه كنجانده شود؟ (علوم بايه پزشکی آبان ۱۴۰۰ میان دوره کشوری

- الت بالمينيك
- التا لينولنيك
- 🖼 بوتیریک
- 🖼 استناریک
- ۴- کدام اسید چرب بالاترین نقطهی ذوب را دارا است؟ (دلدان بزشکی آزر ۹۷- میان دورهی کشوری)
 - 💯 اسید اولئیک
 - 🖼 اسید لیتولنیک
 - 🗺 اسید لینولئیک
 - 📶 اسید استئاریک

۵- فردی برای کاهش ورن، چربیهای مصرفی را به طور کامل از رژیم غذایی خود حذف کرده است. احتمال کمبود کدامیک از اسیدهای چرب زیر در وی وجود دارد؟ (علوم يايه رندان يرشكي اسفند ٩٩- كشورى)

- 💷 بالمبتیک اسید 🔁 لینولٹیک اسید
- وتبریک اسید 🔃 استئاریک اسید
- ۶- کدامیک از اسپدهای چیرب زیسر، فسروری محسبوب می شبود؟ (علوم یابه رتران بزشکی شهریور 99-کشوری)
 - السلم بالمبتيك 🖼 آلفا لينولنيك

 - العابوتيريك 🔯 استئار بک

۶	٥	F	٣	سؤال
ب	ţ	۵	ٻ	پىخ

بلايقات	بعدار سؤالایت در آزمون های دو سال المیر	نامييت
letv	A	اکسیداسیون اسیدهای چرب

پس از مطالعه در صورد ماهیت اسیدهای چرب می رسیم به انواع روشهای کاتابولیسم داخل سلولیشون که اولین نوع آن به عنوان بتااکسیداسیون شناخته می شود؛ بتا اکسیداسیون فرایندی است که طی آن اسیدهای چرب در کربن بتا دچار اکسیداسیون می شوند؛ برای انجام این فرایند که در میتوکندری سلولها انجام می پذیبرد؛ اسیدهای چرب با کمتر از ۱۲ عدد کربن می توانند به صورت انتشار از غشای خارجی میتوکندری عبور کنند اما اسیدهای چرب با ۱۲ تا ۱۸ عدد کربن باید فرایندی روی آنان شکل بگیرد تا بتوانند وارد شوند:

- ۱. این اسیدهای چرب ابتدا به واسطه آنزیم آسیل COA سنتتاز (با مصرف کردن انرژی معادل ATP ۲) به کوآنزیم A متصل میشوند.
 - ۲. سپس به وسیلهی آنزیم کارنیتین پالمیتوئیل ترانسفراز I به کارنیتین متصل و وارد میتوکندری میشوند.
 - ۳. سرانجام کارنیتین به وسیله آنزیم کارنیتین پالمیتوئیل ترانسفراز II درون میتوکندری از آسیل COA جدا میشود.
- ۴. أسيل كوا وارد شده به ميتوكندري توسط دهيدروژناز به ترانس-انويل كوا تبديل شده و در جريان اين اتفاق FADH2 توليد مي شود
 - ۵ سپس توسط آنزیمهای هیدراتاز و سپس دهیروژناز به بتا-کتوآسیل کوآ تبدیل میشود.
 - ع در پایان با اثر آنزیم تیولاز استیل کوآ و آسیل کوآ با دو کربن کمتر تولید می شود. (جزئیات بیشتر لازم نیست)
 - ۱- کمبود کارنیتین منجر به کدام مورد
 زیر میشود؟ (علوم پایه پزشکی قطبی)
 آزایش اجسام کتونی در گرسنگی
 - HYOY کاهش آلفا اکسیداسیون و کاهش تولید
 - 🛂 افزایش بتا اکسیداسیون
 - 🛂 رو آوردن سلول به استفاده از گلوکز

پس وجود کارنیتین برای ورود اسیدهای چرب به درون میتوکندری ضروری است. اثرات کمبود کارنیتین در بافت قلبی شدیدتر است. کارنتین باعث مصرف چربیها به عنوان انرژی می شود از این رو باعث حفظ ذخایر گلیکوژن می شود. در هنگام کمبود آن بدن به استفاده از گلوکز روی می آورد. این ماده در درون میتوکندری تحت تأثیر یک فرایند آنزیمی متوالی واحدهای دو کربنهای به نام استیل کوآنزیم A آزاد می کند، همچنین در هر مرحله یک مولکول FADH2 هم تولید می شود.

نکته: تیبولاز یکی از آنزیمهای اصلی در مسیر بتااکسیداسیون است که جداسازی واحدهای دو کربنه ی استیل CoA را امکان پذیبر میسازد.

ترانسفراز I انجام میشود؛ مالونیل COA که شروع کننده مسیر سنتز اسیدهای چرب هست مهار کنندهی اصلی آن به شمار میرود. پس بنابراین وقتی سنتز اسیدچرب شروع میشود مالونیل کوآ تولید شده در مسیر سنتز، کاتابولیسم آن را متوقف می کند تا همزمان شاهد تولید و مصرف بیهوده اسیدچرب نباشیم. پس جواب گزینه الف میشود.

کے اگر تعداد کربن های یک اسید چرب زوج باشد؛ مثلا برای یک اسید چرب ۱۸ کربنه، ۱۸+۲=۹ عدد استیل COA تولید می شود.

۲- مالونیل کوآ مهارکننده ی مستقیم کدامیک از آنزیمهای فرآیند اکسبداسیون اسیدهای چرب است؟ (علوم بایه رندان بزشکی و پزشکی - قطیی)

- Carnitine palmitoyltransferase -I
 - Acyl CoA Synthetase
- Carnitine palmitoyltransferase II
 - Thiokinase

۲	١	سؤال
الف	۵	پسخ



استیل کوآنزیم A آزاد می کند و در نهایت یک مولکول پروپیونیل ۱۹ باشد، میلا ۱۹ باشد، میلا ۲۹ باشد، استیل کوآنزیم A آزاد می کند و در نهایت یک مولکول پروپیونیل می سه کربنه باقی می ماند پروپیونیل CoA هم طی سه مرحله ابتدا به متیل مالونیل COA تبدیل و سپس توسط نوعی آنزیم موتاز (با کوآنزیم B12) به سوکسینیل COA تبدیل می شود که از اجزای چرخه ی کربس هست و وارد آن چرخه می گردد پس جواب گزینه الف می شسود.

بدیهی است که هر چه تعداد کربن اسید چرب بیشتر باشد، در اکسیداسیون آن انرژی بیشتری تولید می شود.

قبلاً گفته بودیم که اسیدهای چرب (به ویژه جز استیل CoA) ابداً در واکنشهای سنتز قند (گلوکوژنز یا گلوکوئنوژنز) شرکت نمیکنند اما پروپیونیل CoA یک استثناست؛ یعنی اگرچه محصول متابولیسم اسیدهای چرب است اما گلوکوژنیک است.

پاسی اسیدهای چربی که بیش از ۱۸ کربن دارند؛ نوعی خاص از بتا اکسیداسیون را تجربه میکنند که در پروکسی زومها انجام می شود و بیماری فقدان پروکسی زومها زولوگر نام دارد. (یه نگاه ریزی به ویژگیهای زولوگر هم داشته باش) جواب هم گزینه د بود. (یادت باشه در این نوع بتا اکسیداسیون پراکسید هیدروژن تولید میشه و بعد توسط کاتالاز پراکسیزوم این ماده تجزیه میشه)

است که دارای شاخه ی جانبی متیل هستند، مثل فیتانیک اسید. در این نوع فرآیند تولید انرژی اتفاق نمی افتد و اگر در اصلی ترین آنزیم این روند (فیتانیک فرآیند تولید انرژی اتفاق نمی افتد و اگر در اصلی ترین آنزیم این روند (فیتانیک الفا – اکسیداز) اختلال ایجاد شود بیماری رفسام ایجاد می شود. پس آلفا اکسیداسیون در متابولیسم اسیدهای چرب دارای انشعاب اهمیت دارد.

🐞 میزان ATP: (برای اسیدچرب ۱۴ کربنه)

مرحله مرحله بریم جلو، اول اینکه از بتا اکسیداسیون این اسید چرب ۷ استیل COA تولید می شود، پس با توجه به اینکه هر استیل COA معادل ۲۰ ATP انرژی تولید می کند، ۲۰ ATP به واسطه ی آن ها تولید می شود.

برای تولید ۱۷ستیل کوآ از یک اسید چرب ۱۴ کربنه، آنزیم تیولاز باید ۶ مرحله بر روی اسید چرب عمل کرده و استیل CoA آزاد کند؛ و در هر مرحله هم یک NADH و یک FADH2 تولید می شوند که این دو معادل ۴= ۱۲/۵+۱/۵ هستند که ضربدر ۶ می شوند: ۲۴ س ۲۴+۷۰ TP۲ تولید می شود.

۳- پروپیونیسل کوآنزیسم ۸ حاصل از بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب ضرد کریس، به کدام ماده زیسر تبدیسل می شبود؟ (علوم پایه پزشکی ضردار ۱۳۰۰- میسان دوره کشوری)

🗗 سوكسيئيل كوآنزيم A

🛋 استیل کو آنزیم A

A مالونیل کوآنزیم

HMG كوآنزيم A 🖼

آ ۴- نوزادی با بزرگی کبد، چهره غیرطبیعی، تأخیر رشد و تشنجهای مکرر بستری شده است. در بررسی نمونه خون وی سطح بالای اسیدهای چرب بسیار بلند گزارش شده است نقص در کندام مسیر بیوشیمیایی عامل این بیماری است؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۹۹ کشوری)

🕮 سنتز اسید چرب در سیتوزول

🖼 سنتز تري اسيل گليسرول در سيتوزول

🗃 بتا اکسیداسیون در میتوکندری

🖼 بتا اکسیداسیون در پراکسیزوم

🕝 ۵- آلف اکسیداسیون: (رندان پزشکی اسفنر ۹۰-مشترک کشوری)

بے اسید چرب را کامیلا بے استیل کوآ متابولیندہ میکند.

در متابولیسم اسیدهای چرب دارای انشعاب اهمیت دارد.

🗗 هېدروژن پراکسيد توليد مي کند.

سط به NADPH نیاز دارد.

۵	۴	٣	سؤال
ب	۵	الف	پىخ

و ۶- در کدامیک از مسیرهای زیسر اسیدهای چرب دی کربوکسیلیک تولید می شوند؟ (علوم پایه بزشکی دی ۱۹- میاندوردی کشوری)

- 💯 آلفا اکسیداسیون
- 🖼 بتا اکسیداسیون
- 📧 امگا اکسیداسیون
- 🖼 هيدر و کسيلاسيون

۷- علست ایجساد سسندرم زل وگسر (Zellweger's syndrome) کسدام اسست؟ (علوم پایه پزشکی ری ۹۹-میاندوره ی کشوری)

- CPT-۱ کمبود ارثی CPT-۱
- 🔁 اختلال در پراکسی زوم
 - 🗺 سم هيپو گليسين
- 🖼 نتص در HMG- CoA لیاز

۸- کمبود کدام ویتامیان موجب تجمع متیل مالوتیک اسید میشود؟ (علومهایه دندان)پزشکی دی ۹۹- میاندورهی کشوری)

- 🕮 ۱۵ (تیامین) 🖼 ۵۵ (پانتوتنیک)
- B9 (پيريدوكسين) 🖼 B۱۲ (كوبالامين)

۹- محصول نهایسی متابولیسسم پروپیونیسل COA حاصل از بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب فرد کربن، کدام است؟ (علوم پایه رندان پزشکی آبان) ۱۳۰۰ میان دوره کشوری)

- 🕮 استو استیل CoA 🔄 استیل OA
- 🖸 سوكسينيل CoA 🗗 مالونيل CoA

۱۰ در بیمار مبتلا به دیابت نوع یک کنترل نشده،
 افزایش فعالیت کدام آنزیم مورد انتظار است؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۱۳۰۰ کشوری)

- 🕮 كارنيتين بالميتوئيل ترانسفراز ١
 - 🖼 استیل کو آنزیم A سنتناز
 - 🗺 استیل کوآنزیم A کربوکسیلاز
 - 🕰 اسیدچرب سنتتاز
- الف ع ۷ ۹ ۸ ۹ ۹ ۱۰ پاسخ ج ب د ج الف

از طرفی دیگر، در مرحله ی نخست برای اضافه کردن استیل COA گفتیم که معادل ۲ A۲=۲-۹۴. معادل ۲ ATP مصرف می شود. پس پاسخ برابر است با: ۹۲-۲-۲۰. پس این محاسبه رو دقیق بخون و برای بقیه اسیدهای چرب رو هم از روی همین حساب کن.

پاسخ سومین نوع اکسیداسیون اسیدهای چرب امگا اکسیداسیون نام داره و در این روش برای تسریع روند بتا اکسیداسیون اسیدهای دی کربوکسیلیک و سپس دی کوا تولید میشوند و بتا اکسیداسیون از دو طرف ادامه پیدا می کند . (۱۵ اکسیداسیون در کبد و کلیه وجود دارد و در شبکه آندوپلاسمی انجام میشود پس جواب گزینه ج بود

 β اکسیداسیون β هم میتوکندری هم پراکسی زوم اکسیداسیون α براکسی زوم که دراست به اینم باشه که کمیداسیون α شبکه آندوپلاسمی

اسط بیماری زولوگر چی بود؟ فقدان یا اشکال در پراکسیزومها پس جواب گزینه ب میشه.

در پاسخ سوال ۳ گفته بودیم که در جریان مصرف پروپیونیل کوا تولید شده در مرحله آخر بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب فرد کربنه، آنزیم موتاز برای تبدیل متیل مالونیل کوا به سوکسینیل کوا به ویتامین B12 به عنوان کوانزیم نیاز داره پس جواب گزینه د میشه.

است در پاسخ سوال ۳ گفته بودیم که در نهایت از پروپیونیل کوآ حاصله سوکسینیل کوآ تشکیل میشد که بر خلاف بقیه فراورده ها گلوکوژنیک بود پس جواب گزینه ج میشه.

توانایی استفاده از گلوکز خون را ندارد به اسیدهای چرب روی می آورند و از آنها استیل کوا و سپس اجسام کتونی تهیه کرده و سپس در خون جابه جا می کنند؛ پس در این افراد مصرف اسیدهای چرب و کارکرد آنزیمهای این مسیر افزایش میابد پس جواب گزینه الف می باشد.



این رو هم در درسنامه گفتیم؛ نکته مهمی داره. در جریان بتا-اکسیداسیون دهیروژناز مرحله اول که آسیل کوا دهیروژناز هست و ترانسانوئیل کوآ تولید میکنه کوآنزیم FAD داره و آنزیم دهیروژناز مرحله دوم که بتا-کتواسیل-کوا تولید میکنه کوآنزیم NAD داره پس جواب گزینه الف میشه.

مصرف کند، اگر مصرف کند اول از همه اسیدچرب خونش بالا می رود! از طرف دیگر از آنجایی که ATPهای سلولها تمام می شوند، آدنوزین در سلول تجمع میابد و نشت این ماده به خارج سلول باعث افزایش این عامل داخل خون می شود. پس جواب گزینه د است.

۱۱- تولیسد کدام یسک از محصولات زیسر در مسیر بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب همراه بسا تولید FADHY است؟ (پزشکی غرزاز ۹۸- میان:رورهی کشوری)

- 💯 ثرانس انوتیل کوآ
- 🖼 ہنا ھیدروکسی آسیل کو
 - 🐼 بتا کتو آسیل کوآ
 - 🗺 استبل کوآ

۱۷- در یک بیمار با نقص کارنیتین، کدامیک از پارامترهای بیوشیمیایی بعد از ۲۴ ساعت ناشتا ماندن افزایش می یابد؟ (علوم پایه رندان) پزشکی اسفتر ۱۴۰۰-کشوری)

- 🕮 گلوکز 🚾 استواستات
 - 🛍 هيدروكسي بوتيرات 📧 آدنين

i dilla	تعرار سؤالات در آزمونهای دو سال اقیم	ناميين
غير موم	۵	پیوسئنز اسیرهای پرپ

بیوسنتز اسیدهای چرب به طور کلی فرایندی هست که در سیتوزول انجام می شود و در آن اسیدهای چرب غیرضروری برای بدن تولید می شوند اسیدهای چرب یک ویژگی خاصی که دارند این است که قابلیت ذخیره انرژی را دارند ولی مثل پروتئین و قندها به آب زیادی برای ذخیره شدن نیاز ندارند بنابراین وزن کلی بدن را کاهش میدهند؛ به همین دلیل بدن از این ماده برای ذخیره انرژی مازاد حاصل از سوختن قندها یا پروتئینها استفاده می کند.

استیل COA پیشساز بیوسنتز اسیدهای چرب در بدن است؛ استیل COA به واسطه ی فسفریلاسیون اکسیداتیو در ماتریکس میتوکندری تولید شده و برای شروع فرایند بیوسنتز باید از میتوکندری خارج شود و به سیتوزول برسد. برای اینکار، ابتدا استیل کوآ باید با اگزالواستات ترکیب شده و سیترات را تولید کند تا بتواند از طریق ناقل سیترات در غشای میتوکندری عبور بکند. در سیتوزول ATP سیترات لیاز، استیل کوآ را از اگزالواستات جدا میکند و حالا این استیل کوآ میتواند وارد روند ساخت اسید چرب شود. فعالیت این آنزیم در حالت سیری و تغذیه ی مناسب افزایش پیدا می کند.

اولین واکنش کربوکسیله شدن استیل کوا و تبدیل شدن آن به مالونیل COA سه کربنه است که به واسطه ی آنزیم استیل کوا کربوکسیلاز انجام می پذیرد. این آنزیم دارای کوفاکت ور ویتامین B8 (بیوتین) است و از ATP استفاده می کند. استیل کوا کربوکسیلاز آنزیم تنظیم کننده و محدود کننده ی این روند بیولوژیک است و هر مادهای که بر روی سرعت و کیفیت بیوسنتز اسیدهای چرب تاثیر گذار است اثر خود را با اثر بر این آنزیم عمل می کند. این آنزیم به صورت فسفریله غیرفعال است. عوامل مهارکننده این آنزیم شامل

- ۱- آنزیسم کلیدی مسیر سنتز اسیدچرب
 کسدام است؟ (علوم پایه رندان پزشکی غیرداد ۱۴۰۰ میان دوره کشوری)
 - 💯 بتا کنواسیل سنتاز
 - 🖼 استیل کوآنزیم A کربوکسیلاز
 - 🍱 بتا کتواسیل ردوکتاز
 - 📧 مالونيل ترانسفراز

١	17	11	سؤال
ب	٥	الف	پىخ

گلوکاگون، اپینفریسن، اسید پالمیتیک و NADPH بوده و عوامل فعال کننده آن شامل انسولین، سیترات و NAD+ است. پس جواب گزینه ب بود. در ادامه مالونیل کوآ و استیل کوآ، باید توسط آنزیمهای ترانسفراز، COA خود را از دست داده و به ماده ی دیگری به نام ACP (پروتئین حامل آسیل) متصل شوند. سپس با کمک یک کمپلکس چند آنزیمی، بیوسنتز اسیدهای چرب آغاز می شود.

در سنتز اسیدهای چرب ابتدا یک استیل کوآ دو کربنه با یک مالونیل کوآ سه کربنه مخلوط شده و یک بوتیریل کوآ چهار کربنه تولید می شود و یک کربن دی اکسید جدا می شود؛ بعد از این مرحله به همین شکل مالونیل کوآ به زنجیره کربنی اضافه شده و با آزاد شدن یک کربن زنجیره به صورت زوج بلندتر می شود. بدن با تغییر استیل کوآ شروع کننده چرخه (مثلا جایگزین کردن آن با پروپیونیل کوا) می تواند اسید چربهای فرد کربنه یا شاخه دار را نیز تولید کند.

NADPH کے مورد نیاز در بیوسنتز اسیدهای چرب باید توسط مسیر پنتوز فسفات تولید شود.

ک سنتز کلسترول هم در سیتوپلاسم انجام میشود.

است مصرف داروی های سولفونیل اوره باعث کاهش اکسیداسیون اسیدچرب و همچنین ایجاد حالت هایپوگلیسمی میشه. البته که اگر بیش تر دقت کنی میبینی که اصولاً یکی از گزینه های الف یا ب باید جزء جوابا باشن، چرا که دارویی نداریم که همزمان باعث افزایش و کاهش اکسیداسیون اسیدچرب بشه؛ در واقع عقل سلیم حکم می کنه که اینجوری نباشه! پس با منطق گزینه ب و د هر دو درسته.

است می کنیه و در ایس حیس کلوک بر است می کنیه و در ایس حیس کلوکونثوژنز فعال می شه تا سطح گلوکز رو افزایش بده، از طرفی بتااکسیداسیون اسیدهای چرب هم فعال می شه و به تولید انرژی برای بدن کمک می کنه، پس جواب گزینه ب میشه.

🗘 بریم تست دورهای ببینیم طراحا با همین چندتا نکته چی سنتز کردن:

تاسع خوب توی سنتز اسید چرب استیل کوآ و مالونیل کوآ که قطعا لازم بودن؛ منبع تامین انرژی سنتز اون هم از NADPH تامین میشد پس جواب گزینه د میشه.

۲- مصرف داروهای سولفونیل اوره (مثل گلی بنکلامید) در درمان دیابت نوع ۱۱، باعث کدام وضعیت میشود؟ (پزشکی اسفتر ۹۵- مشترک کشوری)

- 🖅 افزایش اکسیداسیون اسید چرب
- 🖼 کاهش اکسیداسیون اسید چرب
 - 🖼 افزایش تولید اجسام کتونی
 - 🚅 ها بيو گليسمي

۳- کدام زوج از مسیرهای متابولیکی زیر هنگام گرسنگی
 فعال میشود؟ (علوم)پایه رندان پزشکی و پزشکی- قطبی)

- 📟 گلیکوژنز و بتا اکسیداسیون اسید چرب
- 🖼 گلوکونئوژنز و بتا اکسیداسیون اسید چرب
 - 🍱 بیوسنتز اسیدچرب و گلیکوژنولیز
 - 🖼 بيوسنتز اسيدچرب وكتوانز

 ۴- همه ترکیبات زیر در سنتز اسیدهای چرب مورد استفاده قرار میگیرند، بجز، (علوم پایه پزشکی شهریور ۱۴۰۰-کشوری)

NADPH 🜌

CoA استیل

FADHY E

🖼 مالونيل CoA

۴	٣	٧	سؤال
3	ŗ	ٻود	پىخ



سیترات لازم بود پس جواب بازم گزینه د میشه.

۵- بسرای سنتز اسیدچرب و کلسترول، فعالیت کدام یک از شاتلهای زیس فسروری است؟ (علومهایه پزشکی فررار ۱۳۰۰- میان روره کشوری) (علومهایه دندان پزشکی اسفند ۹۹- کشوری)

- 💯 مالات _ آسیارتات
 - 🗷 کارنیتین
- 🖼 گلیسرول ـ فسفات
 - 🖼 سيترات

این رو هم نکتشو گفته بودیم؛ آنزیم کلیدی سنتز اسیدهای چرب استیل کوآ کربوکسیلاز بود و در بتا-اکسیداسیون آنزیم کارنیتین پالمیتوئیل تراسفراز ۱. پس جواب گزینه الف میشه.

۶- آنزیسم کلیسدی سسنتز اسسیدهای چسرب کسدام اسسست؟ (م*لوم پایسه پژشکی شسوریور* ۹۹*- کشوری*)

۷- سنتز و بتا- اکسیداسیون اسیدهای چرب به ترتیب
 در کدام بخش سلولی انجام میگیرد؟ (علومهای)

- 💷 استیل کوآ کربوکسیلاز
 - 🖼 استيل ترانسفراز
 - 🖼 مالوئيل ئراتسفراز
 - 🚹 بتاكتوآسيل ردوكتاز

اینم حسن ختام؛ سنتز که توی سیتوزول انجام میشد و اکسیداسیون بتا هم که توی میتوکندری بود. پس گزینه الف جواب ماست.

اين مبحث هم تموم شد. دووم بيار زود تموم ميشه.

💷 سیتوزول - میتوکندری

رندان بزشكي اسفند ١٤٠٠ - كشورى)

🖼 هسته - سيتوزل

🗃 میتوکندری – سیتوزل

🖼 سيتوزول – هسته

e tem.	تعرار سؤالات رر آزمونهای دو سال اغیر	نام ميمث
غير موم	۲	كتون بادىها

در بعضی از شرایط مثل گرسنگی یا دیابت که بدن توانایی استفاده از گلوکز را ندارد بدن از روش دیگر برای انتقال استیل کوآ به بافتهای دیگر استفاده می کند، در این شرایط اکسیداسیون اسیدهای چرب در کبد افزایش می یابد که منجر به تولید استیل COA اضافی می شود. کبد، این استیل کوآی اضافی را برای مصرف بافتهای دیگر به شکل کتون بادی ها در می آورد و به جریان خون می فرستد تا بافتهای دیگر بتوانند آن ها را مجددا به استیل کوآ تبدیل کرده و از آن ها انرژی مورد نیاز خود را تامین کنند. کتون بادی ها شامل:

۱. بتاهیدروکسی بوتیرات ۲. استون ۳. استواستیک اسید

کے تولید بیش از حد اجسام کتونی در بیماران دیابتی باعث عارضه اسیدوز متابولیک میشود.

در هنگام گرسنگی در بافت چربی لیپاز حساس به هورمون فعال میگردد تا با آزاد کردن

اسیدهای چرب در خون و جمع آوری آن توسط کبد زمینه برای تولید کتون بادی ها فراهم گردد.

٧	۶	۵	سؤال
الف	الف	۵	پسخ

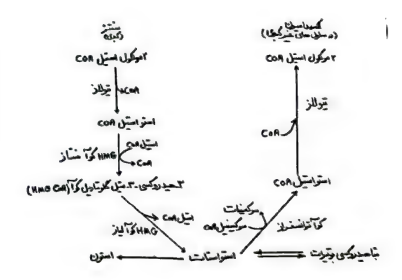
۱- در کبد فرد مبتلا به دیابت نوع یک کنترل نشده.
 کدام یک از مسیرهای متابولیک زیر بیش از حد فعال میباشد؟ (بزشکی شهریور ۱۹- کشوری)

- 💴 کتوژنز
- 🗷 گليکوڙنز
- 🜃 سنتز اسید چرب
 - کلیکولیز کلیکولیز

است بسد در زمان گرسنگی و دیابت نوع یک کتوژنز هم علاوه بر گلوکونئوژنز و بتااکسیداسیون فعال می شود تما کمبودها را جبران کنند کتون بادی هما توسط کبد تولید می شوند خود کبد نمی تواند از کتون بادی هایمی که تولید می کند استفاده کند، دلیل آن هم فقدان آنزیم سوکسینیل کوا ترانسفراز در بافت کبد است؛ وجود این آنزیم برای استفاده از کتون بادی هما ضروری است. در واقع کبد آن هما را برای استفاده ی بافتهای دیگر تولید می کند محل تولید کتون بادی هما میتوکندری است.

کے بیوسنتز اجسام کتونی فقط در میتوکندری سلولهای کبدی صورت میگیرد و تمام بافتها به جنز کبد و گلبولهای قرصز میتوانند از این اجسام کتونی به عنوان منبع انرژی استفاده کنند.

نمودار رو خوب دریاب دوست من خیلی مهمه:



۲- در قسردی با گرسنگی طولانی، کدامیک از اسیدهای زیر می تواند در تامین انسرژی مفر مشارکت کند؟ (علوم پایه پزشکی آیان ۱۴۰۰- میان دوره کشوری)

- 💯 آراشیدونیک
 - المبتيك
- 🖼 بتا هیدروکسی بوتیریک
 - 🔼 آیکوزاہنتا انوٹیک

عال ۱ ۲

در زمان گرسنگی کبد با تولید کتون بادی ها و مصرف اسیدهای چرب به عنوان سوخت اصلی بدن موجب شیفت متابولیسیم بیشتر اندام ها به اسیدهای چرب و حفظ گلوکز خون و بالا نگه داشتن آن می شود تا بافتهای حساس مثل مغزیا چشیم دچار کمبودیا آسیب نشوند؛ با ادامه گرسنگی با کاهش میزان گلوکز خون مغز رو به مصرف کتون بادی ها برای تامین انرژی میاورد و یکی از این کتون بادی ها نوعی اسید به نام بتا هیدروکسی بوتیریک هست بنابراین گزینه ج جواب ماست.

بریم ببینیم مبحث بعدی چی میگه.



اللمظات	تعزار سؤالات رر آزمونهای رو سال المیر	نام ميمت
ledr	ps.	فسفوليبيدها

فسفولیبیدها از چربیهای مهم غشای سلولی میباشند. لیپیدهایی هستند که در ساختار خود دارای فسفر میباشند. ترکیب اصلی آنها فسفاتیدیک اسید یا فسفاتیدیل میباشد و از یک گیلسرول و دو اسید چرب تشکیل شدهاند. این مولکولها ساختار آمفی پاتیک دارند یعنی دارای یک سر آبدوست و یک دم آبگریز هستند و در غشا به صورت دو لایه قرار میگیرند. جذب این مواد در روده به همراه بقیه لیپیدها انجام می گیرد. گلیسرول یک الکل سه کربنه است که روی هر کربن یک عامل الکلی (OH) قرار گرفته است. فسفاتیدیک اسید از اضافه شدن اسید چرب به OH دو کربن دیگر حاصل می شود. فسفاتیدیک اسید در واکنش با مولکولهای مختلف به صورت بنیان فسفاتیدیل وارد می شود. قرار گیری یک زنجیره ی جانبی (R) به روی گروه فسفات فسفاتیدیک اسید باعث ایجاد فسفولیبید می شود.

از فسفولیپیدها را بسازند. چندی از مهم ترین فسفولیپیدها:

فسفاتیدیل کولین (لسیتین): در ایس ماده کولین به گروه فسفات فسفاتیدیک اسید متصل می شود. این ماده در بخش خارجی غشا بسیار یافت می شود. همچنین دی بالمیتوئیل فسفاتیدیل کولین، فسفولیپید اصلی تشکیل دهنده سورفاکتانت در ریه است که در کمبود آن سندرم زجر تنفسی (RDS) ایجاد می شود. این ماده تحت تاثیر آنزیم LCAT یک گروه آسیل از دست داده و تبدیل به لیزولستین می شود (گروه آسیل به کلسترول استر تبدیل می کند و این کلسترول استری شده در ساختار لیپوپروتئینهای خون شرکت می کند و این کلسترول استری شده در ساختار لیپوپروتئینهای خون شرکت می کند). سورفاکتانت ریوی علاوه بر لسیتین دارای مقداری پروتئین و مقدار کمی کلسترول و چربیهای خنثی می باشد. پس جواب سوال گزینه ج می شود.

سن فسفاتیدیل اتانول آمین: در این ماده اتانول آمین به گروه فسفات فسفاتیدیک اسید متصل می شود. به آن سفالین نیز گفته می شود که بیشتر در بخش داخلی غشای دولایه فسفولیپیدی دیده می شود. پس جواب سوال گزینه ج می شود.

فسفاتیدیل سرین: در این ماده، آمینواسید سرین به گروه فسفات فسفاتیدیک اسید متصل می شود. گفته می شود که فسفاتیدیل سرین در آپوپتوز (مرگ برنامه ریزی شده سلول) نقش دارد.

۱- سورفاکتانت که نشان دهنده تکامل سیستم تنفسی و کاهش ریسک ابتلا به سندرم زجر تنفسی (RDS) است، از چه اجزایی تشکیل شده است؟ (علوم پایه رنران پزشکی آبان ۱۴۰۰ میان روره کشوری)

- 🕮 لسيتين و اسفنگوميلين
- 🖼 اسفنگومیلین و کلسترول
 - 🖪 لسيتين و كلسترول
- 🕰 اسفنگومیلین و سرامید

۲- در ساختمان لسیتین چنانچه کولیسن با اتانبول آمیسن جایگزیس شود، کدام فرآورده حاصل می شبود؟ (علوم پایه رندان پزشکی آبان ۱۴۰۰ میان (وره کشوری)

- الت سربروزيد
- يلاسمالوژن
 - 🚨 سفالين
- اسفنگومیلین

۲	١	سؤال
3	3	نيح



۳ - کندام فسفولیپید، یکی از واسطههای مهم در واکنشهای التهابی حیاد، پاسیخهای آلر(یک و شیوک آنافیلاکتیک است؟ (علوم پایه پزشکی ری ۹۹ میاندوره ی کشوری)

۲۰- میاندورهی نسوری

💯 كارد يوليپين

🖼 فسفاتيديل كولين

🖼 فسفاتیدیل سرین

الما فاكتور فعال كننده بلاكت

 ۴- کدام ترکیب زیر جزء فسفولیپیدها محسوب نعیشود؟ (علوم پایه پزشکی شوریور ۹۹-کشوری)

الت اسفنگومیلین

🖼 يلاسمالوژن

🛂 گالاکتوزیل سرآمید

🗷 لسيتين

اسط پلاسمالوژن: فسفولیپیدی است که در کربن ۱ خود شاهد پیوند اتری بین عامل OH و یک الکل دیگر (آلکیل) است. این ترکیبات اتری فسفولیپیدی طی چندین فرایند در پروکسی زومها تولید میشوند. PAF یا فاکتور فعال کننده پلاکتی نیز از همین نوع است و در پاسخهای حاد نقش دارد. پس جواب سوال گزینه د میشد.

- ف پیش ساز بخش کلیسرولی در هنگام سنتز تری آسیل کلسیرول در بافت چربی کدام است؟ دی هیدروکسی استون فسفات
- کاردیولیپین (دی فسفاتبدیل گلیسرول): که از ترکیب دو فسفاتبدیک اسید (هر فسفاتبدیک اسید (هر فسفاتبدیک اسید چرب) و یک گلیسرول حاصل میشود (می توان گفت ۳ گلیسرول در ساخت آن شرکت دارند!). مهم ترین مولکول لیپیدی در غشای داخلی میتوکندری است و صرف در همین میتوکندری یافت می شود و گفته می شود در آپوپتوز هم نقش دارد. کمبود کاردیولیپین موجب اختلال در میتوکندری و نارسایی قلبی می شود. از میکروب یادته که تست سفیلیس هم هدفش آنتی بادی بر علیه همین ماده بود.

خـوب برسـیم بـه جـواب سـوال؛ کـدوم گزینـه جـز اونایـی کـه خوندیـم نبـود؟ گالاکتوزیـل سـرامید نبـود پـس جـواب گزینـه ج میشـه.

🝅 در ساختمان ليزولسيتين چه تعداد بنيان آسيل وجود دارد؟ يک

آنزیمی که فسفولیپیدها را میشکند فسفولیپاز نام دارد (نه بابا!) که انواع آن شامل:

✓ فسفولیپاز A1: أسیل اول را جدا می کند.

✓ فسفوليپاز A2: آسيل دوم را جدا مي كند.

✓ فسفوليپاز B: هر دو أسيل را جدا مي كند.

✓ فسفولیپاز C: از قبل گروه فسفات، فسفولیپید را میشکند.

✓ فسفولیپاز D: بعد از گروه فسفات، فسفولیپید را میشکند.

🗗 کدوم شخصیت معروف سیفلیس داشت؟ بعد از درس سرچ کن

مالمطاب	العراد سؤالات در الوعون على دو سال المير	comits.
- Par	μ	اسفنكوليبيرها

اسفنگولیپیدها مولکولهای لیپیدی هستند که در ساختار آنها اسنفگوزین (به جای گلیسرول) وجود دارد.

اسفنگوزین یک نوع الکل آمیندار است که بیوسنتز آن در بدن به وسیله اتصال پالمیتوئیل CoA و آمینواسید سرین آغاز میشود و در ادامه

با ایجاد تغییراتی در آن و متصل شدن یک مولکول اسید چرب به قسمت آمینی آن به واسطه پیوند استری، سرامید تشکیل می شود. حال مواد مختلفی می توانند به سرامید

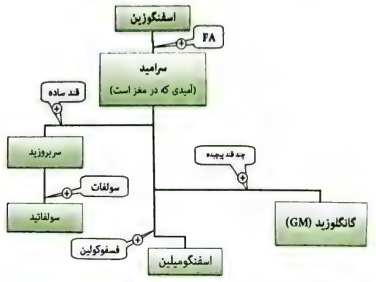
	۴	٣	سؤال
	2	٠	پسخ



متصل شوند و ایجاد مولکول های مهم زیستی کنند، مثلا اسفنگومیلین با اضافه شدن فسفوکولین به سرامید حاصل می شود. سربروزید نيز از اتصال يک قند سـاده (مونوسـاکاريد) به سـراميد (اسـفنګوزين + اسـيد چرب) ايجاد ميشـود (ګليکوليپيد).

🐞 میلین در کدام گروه از چربیها قرار دارد؟ اسفنگومیلینها.

رح اسفنگومیلین از سرامید (حاوی دو عامل الکلی) و فسفوکولین (حامل یک عامل الکلی) تشکیل شده است و در مجموع ۳ عامل الكلي دارد



السلام کانگلوزید حاصل اضاف شدن سیالیک اسید و چند قند فعال دیگر (مانند گلوکز و گالاکتوز) به سرامید هستند که این دوستان معمولاً در سطح سلول ها به عنوان آنتیژن یا به عنوان مولکول های دخیل در چسبندگی سلولی و شناسایی سلولی کاربرد دارند در ساختمان سرامیدها پیوند آمیدی وجود دارد، اما گلیسرول در ساختمانش وجود ندارد. پس جواب گزینه الف می شود. حاصل اضاف مدن قندهای پیچیده به سرامید میشد گانگلوزید و حاصل اضافه شدن قندهای ساده میشد سربروزید پس جواب گزینه د میشه. اگر یادت نبود دوباره نصودار درسنامه رو بخون.

المسكم بيماري كوشه بهخاطر نقص داخل أنزيم بتاكلوكوزيداز أيجاد ميشه و گلوکوسـربروزید داخـل ماکروفاژهـا تجمـع پیـدا میکنـه و ماکروفاژهـا مثـل کاغـذ چروک داخلشون پیدا میشه. پس گزینه ج جواب ماست.

که بیماری نیمن پیک به علت نقص در آنزیم اسفنگومیلیناز ایجاد میشه. کے نقبص در آنزیم B هگزوز آمینیداز A موجب بیماری (ذخیرهای چربی) تی ســاکس میشــود

کھ بیماری های ذخیرهای لیپیدها رو توی پاتو میخونی. علی الحساب بدون

🕥 ۱- همه موارد زیر در ساختمان گانگلبوزید وجود دارند، بجز : (علوم یایه رندان یزشکی شهریور ۱۴۰۰ کشوری) 🖭 گلیسرول اسید سیالیک

🛂 اسیدچرب اسفنگوزین 🗗

۲- سربروزید ترکیبی است از سر آمید و (علوم یایه پزشکی شهریور ۱۴۰۰ کشوری)

> 🚅 اسیدچرب 🕮 اتانول آمين

> > ك قند 💽 کولین

🤁 ۳- تجمع گلوکوزیسل سنرامید در سیلولهای ایپتلیال کے باعث بیماری گوشیہ (Gaucher) میشود به علت كدام اختلال آنزيمي است؟ (علوم بايه بزشکی اسفنر ۱۴۰۰- کشوری)

🕮 افزایش بتا گلوکوزیداز

🖼 افزایش بتا گالاکتوزیداز

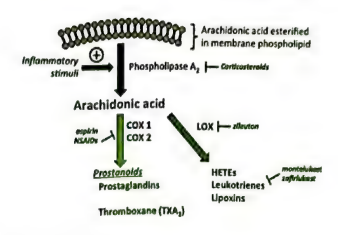
🗗 كاهش بنا گلوكوزيداز

🛂 كاهش بنا گالاكتوزيداز

۳	۲	١	سؤال
3	۵	الف	پىخ

ملامقات	تعداد سوالات در آزمون های دو سال المیر	نام بيدث
letv	۵	ایکوزانونیدها

ایکوزانوئیدها از واسطههای مهم سلولی هستند و شامل پروستاگلاندینها، ترومبوکسانها، پروستاسایکلینها و لیپوکسین و لکوترینها میشوند که از فرآوردهها که در بدن ما نیز در ساختار فسفولیپیدها موجود است و بخش عمدهای از ایکوزانوئیدها را میسازد، آراشیدونیک اسید است که به واسطهی اثر فسفولیپاز A2 بر فسفولیپیدهای غشا حاصل میشود.



1- داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی، مانع از سنتز کدام ترکیب زیر میشوند؟ (علوم پایه رئدان پزشکی آبان ۱۴۰۰- میان دوره کشوری)

- 🕮 پروستاگلاندینها
 - 🖼 لكوترينها
 - اليبوكسينها
- 🛐 آراشیدونیک اسید

ایکوزانوئیدها اکثراً اثرات التهابی دارند و داروهایی که ساخت آنها را مختل می کند به عنوان داروهای NSAID یا داروهای ضد التهاب غیر استروئیدی (برای مثال آسپرین و ایبوبروفن) مصرف می شوند؛ این داروها آنزیم COX (سیکلواکسیژناز) را به صورت رقابتی مهار و ساخت پروستاگلاندینها (PG، کرد TX) را مختل می کنند. آنزیم سیکلواکسیژناز (COX) همان پروستاگلندین G/H سینتاز (PGS) است.

کے ترومبوکسان A کے یکی از ساختہ های مسیر سیکلواکسیژناز هست از پلاکت ها برای ایجاد تجمع پلاکتی ترشیح می شود.

پردنیزولون از انواع کورتونهاست و از دستهی ضدالتهابهای استروئیدی است که بر سیستم سیکلواکسیژناز تأثیری ندارند و آنزیم فسفولیباز A2 را مهار میکنند یعنی از یک مرحله بالاتر عمل میکند و هر دو نوع واسطههای حاصل از لیپواکسیژناز و سیکلواکسیژناز رو با هم کاهش میدهد. پس جواب گزینه ج میشه.

کھ ترومبوکسان ها حاوی یک حلقه شش اتمی حاوی اکسیژن هستند.

کے تحریک تولید لکوترینها با انقباض برونش و حملات اُسم همراه است.

۲- در درمان به وسیلهی گلوکوکورتیکوئیدها کدام آنزیم مهار میشود؟ (بزشکی ^{۱۲}زر ۹۲- میان(درمی کشوری)

- 💷 ليپوپروتثين ليپاز
 - 📰 ليباز پانكراس
 - AY قسفوليياز AY
- 🗗 سیکلواکسیژناز

	Y	١	سؤال
	3	الف	پنخ



آن بیشتر در صوارد التهابی استفاده می شود . NSAIDها هردو ایزوفرم شماره ۲ آن بیشتر در صوارد التهابی استفاده می شود . NSAIDها هردو ایزوفرم را آنزیم را همزمان مهار می کند ولی داروهای celecosive) از نوعی هستند که به شکل انتخابی نوع دو را مهار می کنند و در بیماری های التهابی مزمن استفاده می شود بس جواب گزینه د می شود.

با همين اطلاعات بريم دوتا سوال اخر رو هم ببيئيم:

واسع همانطور که در درسنامه گفتیم اسید اراشیدونیک منبع ایکوزانوئیدها محسوب میشد پس جواب سوال گزینه ب هست.

سے قبل تر گفتیم که مکانیسم مهار آنزیم توسط NSAIDها از نوع رقابتی محسوب می شود پس جواب ما گزینه الف میشه.

سیرین رو که گفتیم که در مهار سیکلواکسیژناز موثر هستش. جواب گزینه ج میشه.

نویت چیه؟ خوندن مبحث بعدی

۳- داروی Celebrex که در درمان بیماری آرتریت استفاده می شود، مهار کننده کدام آنزیم است؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفنر ۱۴۰۰- کشوری)

- 🖭 آلدئيد دهيدروژناز
- 📰 لاكتات دهيدروژناز
 - 🗺 توپوایزومراز ۲
- سیکلواکسیژناز ۲

۴- مشتق کدام یک از اسیدهای چرب زیر در ایجاد پاسخهای النهایی نقش دارد؟ (رندان پزشکی ری ۹۹- میان روره ی کشوری)

- 💷 بوتیریک اسید 🔄 آراشیدونیک اسید
 - 📧 نروونیک اسید 🔃 میریستیک اسید

۵- مکانیسم مهار آنزیم سیکلواکسیژناز توسط آسپرین گدام است؟ (علوم پایه پزشکی شوریور ۱۴۰۰-کشوری)

- 🖾 رقابتی 😅 غیررقابتی
- المنابتي المستنابذير

۶- آسپیرین با مهار کدام آنزیم در مسیر
 سنتز ایکوزانوئیدها، باعث کاهش التهاب
 میشود؟(علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹ کشوری)

- 🕮 ترمبوكسان سنتاز
 - AY فسفوليباز AY
- 🛂 سيكلو اكسيرناز
 - 🖼 ليبو اكسيرناز

- VPAN	the same of the state of the st	
المعالية	تعداد سؤالات در آژمونهای دو سال المبر	الم بينك
غيرمهم	1	كلسترول

کلسترول یکی از مواد لیپیدی مهم بدن محسوب می شود که کاربردهای زیادی در بدن دارد؛ از شرکت در ساختار غشا و ایجاد سیالیت گرفته تا شرکت در واکنش سنتز به عنوان پیشساز هورمونهای استروئیدی در غدد جنسی و قشر آدرنال . سنتز کلسترول در سیتوزول و تا حدی شبکه آندوپلاسمی انجام می شود و انرژی لازم برای آن از سیکل پنتوز فسفات به شکل -NA کلسترول در سیتوزول و تا حدی شبکه گفتیم HMG-COA می تونه به کتون بادی ها تبدیل بشه، همینطور تحت تأثیر آنزیم DPH ردوکتاز به موالونات تبدیل و وارد بیوسنتز کلسترول میشه،

۶	۵	۴	۳	مؤال
٤	الف	÷	۵	ياسخ

- ا علت کاهش سیالیت غشاه در بیماری های شدید کبدی مثل سیروز کبدی کدام مورد می باشد؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفند ۱۳۰۰ - کشوری)
 - 🝱 افزایش اسفنگومیلین
 - 🔀 كاهش كلسترول
 - 🜃 كاهش اسفنگوميلين
 - افزايش كلسترول
- ۲- استاتین ها با مهار کدام آنزیم در کاهش سنتز
 کلسترول نقش دارند؟ (علوم بایه دندان پزشکی و پزشکی
 قطبی)
 - HMG CoA 📇
 - HMG CoA 🚅 ردوکتاز
 - 🖼 موالونات كيناز
 - 🖼 استیل کو آنزیم کربوکسیلاز
- ۳ کلستیرامین به چه طریقی به درمان هیر کلسترولمی کمکمی کند؟(علوم)یایه پزشکی-قطبی)
 - 🛂 کاهش جذب رودهای کلسترول
 - 🖼 کاهش سنتز کلسترول
 - 🖼 افزایش دفع اسیدهای صفراوی
 - 🛂 افزایش تجزیهی اسیدهای صفراوی

- است کاهش سیالیت غشا در بیماری های کبدی به خاطر ناتوانی کبد در سنتز کاهش سیالیت غشا در بیماری های کبدی به خاطر ناتوانی کبد در سنتز کاسترول و ایجاد LDL دیده میشه پس جواب سوال گزینه ب میشه.
- ازیم HMG-COA ردوکتاز آنزیم تنظیمی این فرایند هست و برای مهار تولید کلسترولها باید این آنزیم مهار بشه که داروهای خانواده ی استاتین (مثل آترواستاتین، لواستاتین و...) با مهار رقابتی، کلسترول خون رو کاهش میدن. پس جواب تست گزینه ب میشه.
- ابتدا به اسیدهای صفراوی اولیه تبدیل میشود، سپس با گلایسین و تورین کنژوگه شده تا در لومن روده توسط باکتریها از اسیدهای صفراوی جدا شوند و اسیدهای صفراوی جدا شوند و اسیدهای صفراوی ثانویه را بسازند. کلسترامین دارویی است که از طریق تشکیل کمپلکس با اسیدهای صفراوی جذب آنها را میگیرد و به دنبال آن دفع اسیدهای صفراوی را افزایش میدهد پس جواب سوال گزینه ج
 - 🗘 از بخشهایی که چندسال ازشون سوال نیومده غافل نشو.

ري للقليل ا	تعدار سؤالات در آزمونهای دو سال المیر	
قیلی موم	lle.	ليپوپروتثينها

لیپیدها به علت مقدار بالای مولکولهای هیدروفوب، توانایی حل شدن در خون را ندارند؛ بنابرایان برای حمل شدن در خون باید دست به دامان تولید ذراتی متشکل از لیپید و پروتئیان به نام لیپوپروتئیان شوند. ذرات لیپوپروتئیانی از هستهی مرکزی و بخش قشری تشکیل شده اند. بخش مرکزی حاوی کلسترول استریفیه شده (CE) و تری آسیل گلیسرول (TAG) است که هیدروفوب هستند. بخش قشری نیز از کلسترول آزاد (FC=Free Cholestrol) و فسفولیپیدها (PLS) تشکیل شده که هیدروفیال هستند. لیپوپروتئینها را بر دو اساس طبقه بندی می کنیم:

۱- وزن مخصوص 🌣 هر چه نسبت پروتئین به لیپید در لیپوپروتئین بیشتر باشد، دانسیته (Density) و حلالیت آن بیشتر است. ۲- حرکت الکتروفورتیک

٣	۲	1	سؤال
3	ب	ٻ	ياسخ

Apoهای اصلی هر کدام	إبراساس مركت الكنروفورينك	بر اساس دانسینه
Apo C-II, Apo B48		شيلوميكرون
Apo B100	β (Pre)	VLDL
Apo B100	В	LDL
Apo A-I	Α	HDL

کے سلول های کبد ژن گیرندهی APO (Apo B-100) را بیان میکنند و فعالیت این گیرنده ها در بیماری هایپر کلسترولمی ارثی (فامیلیال) مختل می شود. در این افراد مقدار LDL خیلی زیاد می شود.

کے شیلومیکرون دارای کمترین وزن مخصوص و بالطبع بیشترین مقدار چربی یا تری گلیسیرید است.

کے در دستگاه الکتروفورز، HDL جلوتر از همه و بعد از آن، VLDL و LDL قرار دارند. شیلومیکرونها تقریبا هیچ حرکتی ندارند و در مبدا باقی میمانند؛ از آنجایی که این منطقه مربوط به گاما گلوبولینهاست گفته میشود که شیلومیکرونها در منطقهی گاما گلوبولینها هستند.

یه خلاصهای از مسیر متابولیسیم لیپوپروتئینها برات بگی: اولش که شیلومیکرون در روده تولید میشه و غنی از TAG هستش؛ از طرف دیگه VLDL هم در کبد تولید میشه و اون هم ویژگیهای مشابه با شیلومیکرون رو داره. این دو ماده در خون توسط از طرف دیگه VLDL هم در کبد تولید میشه و اون هم ویژگیهای مشابه با شیلومیکرون به کمک آلبومین به کبد برده میشه یا توسط بافت نزدیکشون جذب میشه پس اشکال در LPL یا ApoC-II (هیپرلیپوپروتئینمی نوع ۱) باعث افزایش شیلومیکرون یا توسط بافت نزدیکشون به کمک ApoE جذب کبد میشه (اشکال و VLDL در خون میشه. شیلومیکرون بعد از اثر آنزیم به باقی مانده تبدیل میشه و به کمک ApoE جذب کبد میشه (اشکال در آن هیپرلیپوپروتئینمی نوع ۳)؛ ولی VLDL پس از اثر آنزیم مذکور ابتدا به LDL و سپس به LDL تبدیل میشه. وظیفه LDL و به انتقال کلسترول سنتز شده در کبد به بافتهای مورد نیازشون هست و در نهایت این ماده توسط گیرنده اختصاصی LDL و به کمک ApoB-100 در بافتها جذب میشه.

خوب بـزار اینجـا یکسـری مسـائل رو بـرات جمـع شـده توضیـح بـدم؛ مـا یکسـری آنزیـم داریـم کـه ایـن آنزیمها در انتقـال بیـن کاتابولیسـم و متابولیسـم موثـر هسـتند بـه ترتیـب همشـون رو بگیـم:

LCAT: کار LCAT استریفیکاسیون کلسترول در داخل خون میباشد یعنی که در داخل خون میباشد یعنی که در داخل خون کلسترول آزاد و لسیتین موجود در لیپوپروتئین را به کلسترول استر و لیزولسیتین تبدیل میکند و سپس نوع دیسکی HDL را به HDL2 و تبدیل میکند که حالت کروی دارند.

ACAT: این آنزیم وظیف استریفیکاسیون داخل سلولی کلسترول را بر عهده دارد و این عمل را برای کمک به ذخیره سازی کلسترول درون سلول انجام میدهد..

ا - نقش آنزیم اسیل کوآنزیم، A کلسترول اسیل ترانسه، A کلسترول اسیل ترانسفراز (ACAT) کدام است؟ (علوم پایه رندان پزشکی فرداد ۱۴۰۰ میان دوره کشوری) (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹ - کشوری)

- 💷 بيوسنتز كلسترول آزاد
- 🖅 انتقال اسیل کلسترول به میتوکندری
- 🗺 استریفیکاسیون داخل سلولی کلسترول
 - 🖼 هيدروليز اسيل كلسترول

	1	سؤال
	٤	پاسخ

لیپوپروتئین لیهازه لیپوپروتئین لیهاز آنزیمی هست که در انتقال تری کلیسیریدها از لیپوپروتئینهای موجود در خون به بافتها نقش داره، انسولین میاد تولید لیپوپروتئینلیهاز رو در بافتهای چربی تحریک می کنه و در نهایت لیپوپروتئینلیهاز میاد تری کلیسیریدهای موجود در لیپوپروتئینها رو به اسیدهای چرب کوچک و مونوگلیسیرید می شکنه، با انجام این عمل به ذخیره بافت چربی افزوده میشه و لیپوژنز اتفاق میافته، یعنی این آنزیم زمانی ترشح میشه که قند خون بالاست پس توسط انسولین و فعال میشه.

لیباز حساس به هورمون؛ این آنزیم یک آنزیم داخیل ساولی در ساولهای ذخیره گنده چربی خخیره شده درون ذخیره گنده چربی هست که مسئولیتش تجزیه کردن چربی ذخیره شده درون سلولهاست و با این کار سبب آزاد شدن آنها به درون خون می شود (یعنی در مسیر لیپولیز فعالیت دارد) ؛ پس زمانی فعال می شود که قند خون پایین باشد و بدن نیاز به منبع ثانویه انرژی داشته باشد و زمانی هم که قند خون بالاست توسط انسولین مهار می شود.

با این تفاسیر گزینه ج جواب سوال ماست.

کبد به عضالات).

سیل کندهی آنزیم LCAT (اسیتین کلسترول آسیل کندهی آنزیم Apo A-I (سیتین کلسترول آسیل ترانسفراز) است که در HDL بیشتر از همه یافت میشود.

Apo C-II و C-I کے فعال کنندہ ی آنزیم LPL (لیپوپروتئین لیپاز) در تجزیدی شیلومیکرون هستند پس جواب گزینه د می شود.

Apo E کے در VLDL و کمی هم در شیلومیکرون و HDL وجود دارد. APO E برداشت باقیمانده شیلومیکرونها در کبد نقش دارد.

APO B100 کے لیگانید گیرنیدہ LDL در کبید است و در APO B100 وجود دارد.

روده ساخته می سوند. شیلومیکرون لیپوپروتئینی است که از سلولهای جذبی روده ساخته می شوند. شیلومیکرون لیپوپروتئینی است که از سلولهای جذبی روده تولید شده و دارای بیشترین مقدار چربی و آپوپروتئین B48 است که باعث شیری رنگ شدن خون می شود. این لیپوپروتئین چربیهای جذب شده از دستگاه گوارش را به کبد منتقل می کند. پس اگر در تخلیم چربیها از سلولها روده اشکالی وجود داشت مربوط به این لیپوپروتئین است. VLDL تری گلیسیریدهای تولید شده در بدن را به بافت منتقل می کند (برای مثال از

۲- کدام زوج از آپولیبوپروتئینهای زیر در HDL وجود دارد و بهعنوان فعال کننده آنزیم لیپوپروتئین الیپاز شناخته میشود؟ (ملوم پایه پزشکی شهریور ۱۹۹-کشوری)

A , C-1 E . A ...

C-1,CII E E,C-11

۳- در بیوبسی از روده یک بیمار، تجمع لیبید در سلولهای روده مشاهده شده است. نقص در سنتز کدام یک از لیپوپروتئینها می تواند عامل ایجاد این پدیده باشد؟ (عام ۱۳ پزشکی اسفنر ۲۹ - کشوری)

LDL Chylomicron

HDL VLDL

	٣	۲	سؤال	
		الف	۵	پىخ

105/1.0

لللل LDL از متابولیــزه شــدن VLDL حاصــل می شــود کــه کلســترول را بــه جریـان خـون منتقــل کـرده و باعـث رسـوب آن در رگ و آترواسکلروز می شــود؛ LDL غنـی از کلســترول آتروژنیـک اسـت و ریسـک بیماری هـای قلبی عروقـی را افزایـش می دهـد، پـس بــه قــول عــام چربـی خوبــی نیســت کــه در آزمایـش خــون هرچــه کمتــر باشــد بهتــر اســت افزایـش LDL باعــث بــروز تصلـب شــرایین می شــود بانــد بتــا هــم کــه مربـوط بــه LDL بـود پـس جـواب گزینــه ج می شــود. HDL، کلســترول را بــه کبــد بــرده و بــرای متابولیــزه شــدن ذخیــره می کنــد و بــه ایــن دلیــل باعــث را بــه کبــد بــرده و بــرای متابولیــزه شــدن ذخیــره می کنــد و بــه ایــن دلیــل باعــث کاهــش ریســک ابــالا بــه بیماری هــای قلبــی عروقــی می شــود. پــس هرچــه بالاتــر باشــد بهــر اســت.

کے هیپرلیو پروتئینی نوع I یکی از مهم ترین بیماری های ژنتیکی است که به دلیل کمبود LPL یا Apo-CII که باعث هیپرتری گلیسیریدمیا می شود.

به طور کلی لیپوپروتئینهایی که از نظر حرکت الکتروفورتیک در گروه β قرار می گیرند در شکل گیری بیماریهای قلبی – عروقی و پلاک آترواسکلروز نقش دارند و آن دسته که در گروه α قرار دارند چربی مفید و کاربردی برای بدن هستند پس جواب گزینه د می شود. نیاسین (نیکوتینیک اسید) یا ویتامین B3 با افزایش میزان HDL و کاهش میزان LDL و تری گلیسیرید به درمان هیپرلیپیدمی کمک می کند.

ف در صورت افزایش سنتز تری گلیسیریدها در بدن میزان کدام لیپوپروتثین VLDL افزایش می یابد؟

انتقال کلسترول سنتز شده در مین در سنامه گفتیم وظیفه LDL انتقال کلسترول سنتز شده در کبد به بافتهای مورد نیازشون هست و در نهایت این ماده توسط گیرنده اختصاصی LDL و به کمک ApoB داشته باشه و به کمک ApoB در بافتها جذب میشه. پس اگر این مولکول مشکل داشته باشه (هیپرلیپوپروتئینمی نوع ۲) افزایش کلسترول و LDL رو شاهد هستیم.

پس گزینه ب جوابمون هست. چندتا چیز رو دوباره بگیم:

کے لیپوپروتئین لیپاز آنزیمی است که محل اصلی عملکرد آن در پلاسمای خون است. کے تجزیه تری گلیسیریدهای موجود در VLDL توسط LPL باعث تولید IDL می شود. کے مهم ترین ناقل آسیل گلیسرول (TAG) مربوط به موادغذایی، شیلومیکرون است.

سل نقص ارثی در سطح آپو پروتئین E باعث افزایش ذرات باقی مانده شیلومیکرون (Chylomicron Remnant) و همچنین افزایش ذرات باقی مانده از VLDL در خون میگردد. چرا که شیلومیکرونها و VLDL برای تجزیه شدن باید توسط آپوپروتئین E شناسایی شوند.

۴- در الکتروفورز لیپوپروتئینهای یک بیمار، افزایش کدام باند و لیپوپروتئین با افزایش ریسک بیماریهای قلبی-عروقی همراه است؟ (ملوم پایه رتران پزشکی آبان ۱۳۰۰ - میان روره کشوری)

الله - HDL له يره بنا - VLDL

بتا - LDL 🛂 گاما - شیلومیکرون

۵-افزایش کدام لیپوپروتئین در خون باعث کاهش ریسک ابتلا به بیماری قلبی –عروقی می شود؟ (علوم پایه رندان پژشکی شوریور ۱۳۰۰ – کشوری)

VLDL IDL 237

HDL DL LDL

9 - کودک ۱۲ ساله به دلیل LDL و کلسترول بالا تحت درمان قرارگرفته است. در تاریخچه خانوادگی سابقه سکته قلبی زودرس گزارش شدهاست. اختلال در کدام یک از موارد زیر می تواند عامل بروز بیماری وی باشد؟ (علوم پایه پزشکی فرداد ۱۴۰۰ میان)دوره کشوری)

🖾 فعال شدن آنزیم لیپوپروتئین لیپاز

🖼 اتصال ۱۰۰ApoB – به گیرنده

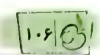
IDL به VLDL تبدیل VLDL

🛂 سنتز شیلومیکرون

۷- در یک بیمار به دلیل نقص ژنتیکی، جذب باقیمانده شیلومیکرون و IDL به داخل کبد مختل شده و باعث افزایش تری گلیسرید وکلسترول خون گردیده است. نقص کدام یک از آپولیپوپروتئینهای زیر مورد انتظار است؟ (علومیایه پزشکی – قطبی)

ApoE ApoA-1

عال ۴ ۵ ۶ ۷ پخ ج د ب ب



۸- کدام یک از گزینه های زیر در مورد لیبوپروتئین کم چگال LDL صحیح نیست؟ (پزشکی آزر ۹۸- میان دره یک کشوری)

جیش ترین مقدار کلسترول در جریان خون را تحمل می کند.

- 🖼 حاوی آپوليپوپروتئين ۴۸ 8 است.
- 🗺 در جریان خون از VLDL ساخته می شود.
- 🛲 افزایش آن با بیماری قلبی ارتباط دارد.

۹- یک دانشجوی پزشکی برای اطلاع از سلامت عمومی آزمایشی داده و مقدار کلسترول خون او ۳۸۰mg/dl (نرمال زیر mg/dl ۲۰۰۰) گزارش شدهاست، درحالی که سایر آزمایشات طبیعی هستند. این نتیجه ممکن است ناشی از نقص کدام یک از موارد زیر باشد؟ (علوم پایه پزشکی شهربور ۱۴۰۰-کشوری)

- 🕮 آنزیم لیبوپروتئین لیباز
 - کیرنده LDL
 - 🗃 توليد شيلوميكرون
 - ACAT فعاليت آنزيم

۱۰ در بیماری که دچار نقص در آپولیپوپروتئین ApoC-II) (C-II) فرایندهای زیر مورد انتظار است؟ (علوم پایه رندان پزشکی آپاین ۱۴۰۰ میان روره کشوری)

- WLDL تجزیه تری گلبسرید موجود در
- 🖼 اتصال باقبمانده شيلوميكرون به گيرنده
 - 🗺 اندوستوز LDL به داخل سلول کبدی
 - المعاملة عند المسترول آزاد از بافتها

 ۱۱- کدام یک از لیپازهای زیر به ترتیب در هنگام گرسنگی در بافت چربی و پس از صرف غذا در خون فعال میشوند؟ (علوم بایه رندان بتشکی اسفند ۹۹-کشوری)

- 🗺 ليپوپروتئين ليباز پانكراس
- 🖼 حساس به هورمون ليپوپروتئين ليپاز
 - 🐼 پانکراس حساس به هورمون
- 🗺 ليپوېروتثين ليپاز حساس به هورمون

۱۷- بافت قلب مانند سایر بافتها میتواند تری گلیسرید موجود در شیلومیگرون را مصرف کند. برای این کار، کدام آنزیم مورد نیاز است؟ (علوم پایه پزشکی فررار ۱۴۰۰- میان(دوره کشوری)

- 🕮 استیل کو آنزیم A کربوکسیلاز
 - AY فسنوليباز
 - 🖭 ليپوپروتئين ليپاز
 - 🖼 لیپاز حساس به هورمون

14	11	1.	1	٨	سؤال
2	£	Ĩ	٠	ڊ	پىخ

باسغ

تنها أبوليبوپروتئين موجود در LDLا، B-100 است. LDL فرزند ناخلف جناب VLDL بوده و محل ولادتش خون هست، همچنين حامل اصلی کلسترول در خون بوده و افزایش آن با بیماریهای قلبی از جمله آترواسکروزیس ارتباط دارد پس گزینه ب غلط هست.

🗘 تستهای مونده رو هم بزلیم:

ياسد

همونط ورکه در جواب سوال ۶ گفتیم افزایش کلسترول خون مربوط بود به باقی موندن LDL توی خون پس مشکل در گیرنده یا ApoB-100 بود. پس گزینه ب جواب ماست.

ناس

وظیفه ApoC-II شرکت به عنوان کوآنزیم LPL در تجزیه ApoC-II و Chy بود پس با نقصش در این عمل اشکال ایجاد میشه پس گزینه الف جواب ماست

پاسخ

در مورد این هم توضیح داده بودم که لیپاز حساس به هورمون زمانی که قند خون کم هست و LPL زمانی که قند خون زیاد است فعال می شوند پس گزینه ب جواب سوال ماست.

پاسخ

برای تجزیه شیلومیکرون و VLDL به آنزیم LPL نیاز داریم پس جواب سوال گزینه ج میشه.

پاسخ

در زمان گرسنگی ما نیاز به تجزیه چربی داریم؛ بین گزینه الف و ب که گفته بودیم لیپاز حساس به هورمون در گرسنگی کاربرد داشت؛ دوتا گزینه آخر هم در سنتز اسید چرب کاربرد دارند که اون هم خودش در آنابولیسم جا میگیره و در زمان گرسنگی انجام نمیشه پس گزینه الف جوابمون هست.

اسم تجمع لیپید در روده رو قبلا در سوال ۳ هم داشتیم؛ این یه نوع دیگشه. چون Apo-B48 مشکل داشت شیلومیکرون نمیتونست تخلیه بشه از روده پس جواب سوال گزینه د میشه.

راسم خوب آنزیم LCAT مسئول تبدیل نسخه دیسکی HDL به نسخههای کروی بود؛ پس اگر مشکل داشته باشه توی فعالیت اون نقص پیدا میشه، پس جواب سوال گزینه ج میشه.

🗗 نوبتي هم كه باشه نوبت دوره ليپيدهاست:

بخش مرور ليپيدها:

مراحل ورود اسیدهای چرب ۱۸-۱۲ کربین ۱. ایین اسیدهای چرب ابتدا به واسطه آنزیم آسیل COA سنتتاز (با مصرف کردن انرژی معادل ۲ ATP) به کو آنزیم A متصل میشوند. ۲. سپس به وسیلهی آنزیم کارنیتین پالمیتوئیل ترانسفراز I به کارنیتین متصل و وارد میتوکندری میشوند. ۳. سرانجام به وسیله آنزیم کارنیتین پالمیتوئیل ترانسفراز II کارنیتین درون میتوکندری از آسیل COA جدا میشود.

نکاتی از بتا اکسیداسون ۱. تیـولاز یکی از آنزیمهای اصلی در مسیر بتااکسیداسیون است که جداسازی واحدهای دو کربنه ی استیل COA را امکان پذیـر میسازد. ۲. اسیدهای چربی که بیـش از ۱۸ کربـن دارنـد؛ نوعی خاص از بتا اکسیداسیون را تجربه میکننـد که در پروکسی زومها انجام میشود. ۳. آلفا اکسیداسیون نوعی از اکسیداسیون در کربـن آلفا اسیدهای چربی است که دارای شاخه ی جانبی متیل هستند، مثـل فیتانیک اسید. ۴. محصول نهایـی کاتابولیسـم اسـیدهای چـرب فردکربـن طی فرآینـد بتااکسیداسیون: اسـتیلکوآ، پروپیونیلکـوآ

۱۳ - در فردی که در حال گرسنگی و یا فعالیت فیزیکی است، عملکرد کدامیک از آنزیمهای زیر افزایش میبابد؟ (علوم پایه رندان پزشکی ری ۱۹۹ میان در در در می کشوری)

💯 لیباز حساس به هورمون

🖼 ليبوير وتئين ليپاز

🗗 استیل CoA کربوکسیلاز

🌌 اسید چرب سنتاز

۱۴- بیماری دچار سوه جذب چربی، مدفوع چرب و تجمع چربی در سلولهای روده شده است. نقص کدام آپولیپوپروتئین سبب بروز این علائم شد است؟ (علوم این علائم شد است؟ (علوم این علائم شد است؟ (علوم این یز شکی اسفنر ۱۴۰۰- کشوری)

C-II

C-1 (E)

FA-B

1 - - - B

۱۵- کمبود LCAT منجر به بروز عملکرد غیرطبیعی کدام لیپوپروتئین میشود؟ (علوم پایه پزشکی اسفنر ۱۴۰۰- کشوری)

LDL ET

Chy 🖘

HDL &

VLDL D

1				
	10	14	18	سؤال
	5	٥	الف	پىخ



جدول كلسترول

المخل	رنرکیپ	الواع فسقوليبيد
بخش خارجی غشا، دی پالمیتوئیل فسفاتیدییل کولین (سورفاکتانت)	فسفاتیدیک اسید+کولین	فسفاتيديل كولين (لسيتين)
بخش داخلی غشا	فسفاتيديك اسيد+اتانول آمين	فسفاتيديل اتانول أمين (سفالين)
موثر در أپوپتوز	فسفاتيديك اسيد+سرين	فسفاتيديل سرين
تولید در پراکسی زومها، PAF	پیوند اتری در کربن شماره ۱ بین OH و آلکیل	پلاسمالوژن
غشای داخلی میتوکندری، موثر در آپوپتوز، کمبود: اختلال قلبی و	1 2 . 1 . 1 . 1	کاردیولیپین (دی فسفاتیدیل
ميتوكندرى	۲ فسفاتیدیک اسید	گلیسرول)

جدول ليهويروتثينها

نکات	محل توليد	Apoهای اصلی هر کدام	بواساس حركت الكتروفور تيك	بر اساس دانسینه
انتقال چربی جذب شده از غذا	روده	Apo C-II , Apo B48	-	شيلوميكرون
انتقال ليپيد به بافت	کبد	Apo B100	(Pre) β	VLDL
حاصل متابوليزه VLDL	حاصل متابوليزه	Apo B100	В	LDL
انتقال كلسترول به كبد	کبد	Apo A-I	A	HDL

نكات پرتكرار

ا- اسیرهای چرپ امکاس آگانها لینولنیک اسید و اسید تیمنورونیک ۲- اسیدهای چرپ امکاع آراشیروئیک اسید (پیشساز ترکیبات التهابی) و اسید لینولنیک ۱ اسید لینولنیک (غیر اشیاع)

۳- لینولنیک اسیر ﴿ اسیر چرب ۱۸ کربنه / باعث تولید آراشیدونیک اسید / پایین ترین نقطه دوب / ۴- لینولنیک اسید این ترین نقطه دوب / ۴- لینولنیک اسید اسیدهای چرب ضروری

۳- مقایسهی نقطهی زوب اسیرهای پرب آگه هر په تعرار پیونر روکانه بیشتر، نقطهی زوب کمتر ۱ درصورت برابری پیونر روکانه

🕏 هر چه تعرار كرين بيشتر 🕏 نقطهى زوب بالاتر

۵- اکسیداسیون اسید پرب ۱۶کرین با پیوند روگانه 🕏 تولید کمترین انرژی ۶- اسید آراشیدونیک 🕏 نقطهی زوب پایین / رارای چهار پیوند روگانه (برروی کربن ۵ و۸ و ۱۱ و ۱۳)/۲۰۰ کربنه

ا- انتقال اسیرهای چرب بلند زنجیره ی از سیتوپلاسم به داخل میتوکندری
۲- بیشترین اثر کمبوری آن آ بر روی قلب ۳- کمبور آ اجبار سلول به استفاره از کلوکوز
۴- مهار توسط مالوئیل COA / مرعله تنظیمی بتا اکسیداسیون
۵- استیل کوآ و پروپوئیل کوآ آ معصول نهایی بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب فرد کربن
۴-بیماری رفسام آ نقص در آلفا اکسیداسیون اسیدهای چرب / نقص در آلفا اکسیداسیون اسید فیتائیک

۷- از اکسیداسیون اسیدهای چرب با کربن کمتر و پیوند روگانه انرژی کمتری بدست میآید

ا- سیترات ﴿ فعال شدن مسیر بیوسنتز اسیدهای چرب ۲- استیل کوآئزیم A ﴿ پیش ساز بیوسنتز اسیدهای چرب طی واکنش سیترات لیاز (استیل کوآ بصورت سیترات از میتوکندری فارج می شود) ۳- استیل کوآ کربوکسیلاز ﴿ تنظیم کننده ی سرعت سنتز اسیر یالمیتیک

تكات يرتكرار

ا- فسفولیپاز A2 این در سنتز پروستوکلاندین A2 این مسیر سیکلواکسیژناز نیست ۲- لکوترین از معصولات مسیر سیکلواکسیژناز این کاهش فطر سکتهی قلبی ۳- آسپرین و ایبوبروفن این مهار مسیر سیکلواکسیژناز این کاهش فطر سکتهی قلبی

آنزیم ممرود کنندهی سرعت در بیوسنتز کلسترول 🕤 و HMG کو۲ ردوکتاز (دارو استاتین، HMG- COA ردوکتاز را معار میکند) ردوکتاز را معار میکند) باکس مرور ۹،

Chy

ا- افزایش در فون بلافاصله پس از مصرف غزا / در انتقال پربیهای برزب شده از روده نقش داد

۲- سنتز در بدار روده / عاوی غلظت بالایی از تریکلیسرید ﴿ شیری شدن سرم / سنتز در بدار روده کوپک

۳- متابولیسم ﴿ نیاز به APO B48 (آپوپروتئین آصلی) و APO C-II

۴- نقص در APO E افزایش زرات باقی مانده ی شیلومیکرون

APO B100 -۵

LDL است و در LDL و LDL نیز یافت می شود

۶- نوعی بتا لیپو پروتئین (مقدارش در خون ناشتا از بقیه لیپوپروتئینها بیشتر است) / معصول **نهایی** VLDI ۲- دارای بیشترین میزان تری آسیل گلیسرول و کمترین میزان پروتئین

LDL- C - A در کردش فون به وجود میآید

٩- وجور تنوا يك نوع آپوليپوپروتئين

۱۰- نقص در ۱۰۰ -APO B افزایش LDL و تصلب شرایین

HDL -11

• سنتز در روده / غنى از پروتئين / فاقر هركونه آپوپروتئين •

• درمد APO- A در آن زیاد است



لكات يرتكرار

ا- فسفولیپاز A2 ای دخالت در سنتز پروستوکلاندین ۲- لکوترین از معصولات مسیر سیکلواکسیژن نیست ۱۲- آسپرین و ایبوبروفن ای مهار مسیر سیکلواکسیژن ایک کاهش فطر سکتهی قلبی

انزیم معرود کننده ی سرعت در بیوسنتز کلسترول کو و HMG کو آردوکتاز (دارو استاتین، HMG – COA ردوکتاز را مهار میکند)

باکس مرور ۱۹

Chy

ا- افزایش در غون بلافاصله پس از مصرف غذا / در انتقال چربیهای جذب شده از روده نقش داد

۲- سنتز در جدار روده / عاوی غلظت بالایی از تریکلیسریر ششری شدن سرم / سنتز در جدار روده ی کوچک

4- متابولیسم شنز به APO B48 (آپوپروتئین آصلی) و APO C-II

ماندهی شیلومیکرون همور APO E افزایش زرات باقی ماندهی شیلومیکرون همور کا LDL است و در ULDL و LDL نیز یافت میشود

VLDL بیت لیپو پروتئین (مقرارش در فون ناشتا از بقیه لیپوپروتئینها بیشتر است) / معمول نهایی -۷ دارای بیشترین میزان تری آسیل گلیسرول و کمترین میزان پروتئین -1 LDL - C -۸ در گررش فون به وجود میآید -9 وجود تنها یک نوع آپولیپوپروتئین -9 وجود -1 محاD یک نوع آپولیپوپروتئین -1 محاD یک نوع آپولیپوپروتئین -1 محاD یک نوع آپولیپوپروتئین

W HDL -11

سنتز در روده / غنی از پروتئین / فاقد هرکونه آپوپروتئین B
 مسنتز در روده / غنی از پروتئین / فاقد هرکونه آپوپروتئین B
 مرصد APO - A

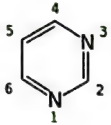
• انتقال کلسترول بافت های مصیطی به کبر (انتقال معکوس کلسترول) / نقش هفاظتی در بیماریهای قلبی عروقی ۱۲- بیماری هیپرکلسترومی فامیلی 🕤 نقص در گیرندهی /LDL APO B100 نیکاند گیرندهی LDL LDL نیکار گیرندهی HDL2 نیماری هیپرکلسترول / در تبدیل HDL3 به HDL2 نقش دارد

Carle Carle	المار عوالات در آزمون مای در مال المير	عم بيد
موم /مبعث بایهای	9	نوکلتوتیدها و اسیدهای توکلنیک سافتار

اسیدهای نوکلئیک مولکول های درشت اطلاعاتی هستند که در همه ی سلول های جانداران یا به صورت آزاد و یا پیوسته با پروتئین به شکل نوکلئوپروتئین وجود دارند. این مواد مجموعهای از قندها و بازهای مختلف و اسیدفسفریک می باشند این مواد مولکول های عظیم الجشهای هستند که از واحدهایی به نام نوکلتوتید ساخته شدهاند. نوکلتوتید حاصل اتصال سه بخش است: ١. باز حلقوى أمين دار، يا غير أمين دار، ٢. يك قند پنج كربنه كه مىتواند ريبوز يا داكسى ريبوز باشد ٣. فسفات.

> 📵 ۱- چنانچه میزان تیمین در DNA برابر ۴۰٪ باشد ميزان سيتوزين چند درصد است؟ (رنران برشكي -قطبي)

F - 150 Y. 13



📵 ۲-کدامیک از بازهای آلی موجود در ساختمان DNA فاقد عامل آمین است؟ (رندان) پزشکی - قطبی)

التا ستوزين

🗺 تيمين

🔁 آدئين

کوانین

	Y	1	سؤال
	الف	الف	بار

برگردیم به دوران دبیرستان! از ژنتیک به یاد داریم که مجموع آدنین و تیمین با محموع سبتوزین و گوانین برابره. از طرفی مقدار و تعداد باز أدنین برابر تیمین هست و تعداد و مقدار باز سیتوزین با گوانین برابره. در این سوال گفته ۴۰ ٪ تیمین داریم؛ مطابق با روابط گفته شده، ۴۰ درصد آدنین، ۱۰ درصد گوانین و ۱۰ درصد سیتوزین خواهیم داشت پس جواب گزینه الف میشه. کاش همهی سوالای علومپایه همین جوری ساده میبود!

به مجموع باز آلی + قند پنج کربنه نوکلئوزید می گویند و با توجه به نام باز آلی آنان، نام گذاری می گردد. اگر قند پنج کربنه ریبوز باشد، (در ساختار RNA) اسامی چون سیتدین و گوانوزین را خواهیم داشت و اگر قند پنج کربنه داکسی ریبوز باشد (در ساختار DNA) اسامی چون داکسی سیتیدین و داکسی گوانوزین را خواهیم داشت.

بازهای آلی در دو گروه پیریمیدین و پورین دیده میشوند:

۱. پیریمیدین ها شامل سیتوزین، پوراسیل و تیمین هستند که دارای یک حلقه پیریمیدینی مثل شکل بالا هستند که از ازت شماره ۱ خود به بخش قندي نوکلئوتيد متصل مي شوند (به صورت پيوند N گليکوزيدي). دي هيدرو بوراسیل نیز ساختمانی پیریمیدینی دارد.

تیمین در ساختار DNA وجود دارد و DNA فاقد یوراسیل است. بالعکس RNA دارای پوراسیل و بـه جـز چنـد اسـتثنا فاقـد تیمین اسـت. تفاوت بیـن تیمین و پوراسیل در وجود یک متیل بر روی کربن شماره ۵ در ساختار تیمین است. پوراسیل و تیمین بازهایی هستند که آمین ندارند پس جواب سوال گزینه الف می شود.

کے اگر سیتوزین یک متیل در کربن شمارہ ۵ بگیرہ و د آمینه بشه، تیمین رو میسازہ. ۲. پورین ها: بازهایی دو حلقه ای هستند که از یک حلقه پیریمیدین و یک حلقه ایمیدازول تشکیل شدهاند. پورینها شامل آدنین، گوانین، هیبوگزانتین و گزانتین هستند که از طریع ازت شماره ۹ به واحد قندی که می تواند ریبوز یا داکسی ریبوز باشد متصل می شوند (به صورت پیوند N گلیکوزیدی).

۳- کدام گزیشه در مورد هیبوگزانتین است؟ (علوم إيايه رلدان يزشكي - فطبي)

💷 یک باز پیریمیدینی است.

🖼 نوکلتوزید آن اینوزین است.

🕶 جزء مثبل گزانینها است.

🖼 فسفودی استراز را مهار می کند.

السع هیپوکزانتین و کزانتین در واقع متابولیتهای پورینها هستند و در جریان کاتابولیسم آنها ایجاد میشوند و در ساختار ماکرومولکولهای اطلاعات جای ندارند و نوکلئوزید آن اینوزین هست. (گزینه ب) میخوای بیشتر بدوئی جدول زیر رو خوب حفظ کن. کے کافئین هم که در قهوه موجود است، دارای ساختار تری متیل گزانتین است.

بوگلوپید	نو کلتورید	بالأالل
أدنيلات ياAMP	أدنوزين	أدنين
گوانیلات یا GMP	گوانوزین	گوانین
سیتیدیلات یا CMP	سيتيدين	سيتوزين
تیمیدیلات یا TMP	تيميدين	تيمين
اوریدیلات یا UMP	أوريدين	اوراسيل
اینوزینات یا IMP	اينوزين	هيپوگزانتين
گزانتیلات یا XMP	گزانتوزین	گزانتین

شکل بالا رو به یاد بگیر تا وارد مبحث ماکرومولکول های DNA و RNA بشیم البت، قبل از اون ساختار بازهای آلی رو هم یاد بگیر. مثلا به ساختار بدون آمین پوراسیل و تیمین و ساختار بدون کتون آدنین دقت کن.

چے رپیوزیم اسید نوکلئیکی است که فعالیت کاتالیزوری دارد.

انزیمی که مسئولیت تخریب نوکلئوتیدهای حلقوی رو برعهده داره فسفودي استراز ناميده مي شه يس جواب گزينه الف هست. AMP حلقوي نقش پیامبر ثانویه رو در تبادلات داخیل سلولی برعهده داره و در صورت تخریب تجزیــهی اون، فرأینــد پیامبریـش بــه پایــان میرســه. ایــن آنزیــم تــو مبحــث هورم خیلی نکته داره و فعالا دست از سوت برنمیداره.

- قطبي	ىپ و
🕮 فسفودى استراز	
🛂 كراتين كيناز	مـون
🖪 آروماتاز	
🖼 آدنیلات سیکلاز	

Pun	ines		Pyrimidines —	
	HN HN H		R	Ċ,
(DNA and RNA)	(DNA and RNA)	Cytosine (C) (DNA and RNA)	(DNA only)	Uracil (U) (RNA only)

🗑 در تمام موارد زیر یک نوکلئوتید وجود دارد، به جز:

۲. AMP حلقوی ادنوزیل متیونین

۴. کوأنزيم A ۳. فسفو ريبوزيل پيروفسفات ⊶ بقیدی گزینهها هرکدوم یه باز آلی آمیندار و ریبوز دارن!

۴	٣	سؤال
الف	ب	ينح

۴- آنزیمی که مسئول تجزیهی AMP حلقوی و پایان پیامرسانی آن است چه نام دارد؟ (علوم پایه پزشکی

- 🔂 ۵- تمام پیوندهای زیر در ساختار DNA وجود دارد، بجز: (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی - قطبی)
 - 🕮 پیوند فسفودی استری
 - 🖼 يبوند گليكوزيدي
 - 🗺 پیوند آمیدی
 - التا ببوند هيدروژني

السلط می دانید که DNA پلی مری دو رشته ای است که در ساختمان اول آن نوکلئوتیدها به صورت یک زنجیره ۵ به ۳ هستند (زنجیره مکمل آن به صورت ٣ پـه ۵ است). در واقع وقتی کـه گفتـه میشـود پـک رشـته بـه صـورت ۵ بـه ٣ و رشتهی دیگر به صورت ۳ به ۵ قرار می گیرد. پس در واقع DNA قطبی است و یک ساختار anti parallel در دو رشتهی DNA حضور دارد. دو زنجیره با پیوندهای هیدروژنی که بین بازهای آلی دو رشته ایجاد میشود در کنار یکدیگر قرار می گیرند. اما آن پیوندی که نوکلئوتیدهای یک رشته را در کنار همدیگر حفظ می کند پیوند فسفودی استر (کووالان) است. در ضمن میان کربوهیدرات و فسفات هر نوکلئوتید پیونید گلیکوزیدی وجود دارد.

DNA دارای ساختمان دومی است که دو رشتهی یلی نوکلئوتیدی DNA به شکل یک مارپیچ دوتایی حول یک محور فرضی پیچ و تاب خوردهاند، دو زنجیره موازی و معکوس یکدیگر بوده و به وسیلهی پیوند هیدروژنی به یکدیگر

السلم بر اساس چگونگی قرار گرفتن بازهای دو زنجیره و همچنین شرایط فیزیکی و شیمیایی مختلف، ساختمان مارپیچ دوتایی DNA ساختمانهای متفاوتی به خود گرفته که عبارتند از:

ساختمان B: پایدارترین فرم فیزیولوژیک، فراوان ترین ساختار و در کل ساختمان اصلی است که DNA در بدن انسان دارد دارای دو شیار طولی بزرگ و کوچک بوده و در این ساختمان جهت چرخش زنجیرهها در جهت حرکت عقربههای ساعت و راستگرد است و ۱۰۵ جفت بـاز در هــر دور دارد پس جواب ســوال گزینه ب میشــه. ساختمان A: در شرایطی چون غلظت بالای نمک و از دست رفتن آب سلول، B-DNA جای خود را به A-DNA میدهد. A-DNA هم به شکل مارپیج راست گرد است، اما ضخیم تر شده و فاصله بین هر جفت باز آن کاهش پیدا کرده است و در هــر دور آن ۱۱ –۱۰ جفـت بــاز قــرار میگیرنــد و در مجمــوع یــک دور آن چیزی حدود ۲۸ أنگستروم طول بيدا مي كند (نسبت به نوع B كاهش داشته است).

ساختمان 2: دارای مارپیچ چپ گرد است؛ نوکلئوتیدهای هر دو رشته به صورت زیگ زاگ به هم به وسیله پیوند فسفودی استر متصل شدهاند. این ساختمان بلندتر از هر دو ساختار بالایی و باریک تر از هر دو است و نوکلئوتیدهای حاوی گوانیـن و سـیتوزین فـراوان دارد. گفتـه مـیشـود ایـن DNA در تنظیـم بیـان ژن موثـر است چرا که ژنهای آن نمی توانند بیان شوند. DNA المحتمل مريشه در خصوص ساختمان 🗗 🕏 ژنوم انسانی صحیح است؟ (علوم بایه رندان بزشکی و پزشکی - قطبی)

📶 بیشتر از نوع A- DNa است.

🖼 ۱۰۵ جفت باز در هر دور دارد.

🖼 جب گردان است.

🖼 ساختمان زیگزاگی دارد.

5	۵	سؤال
ب	3	پنخ



السط قرار گرفتین DNA در برابر پرتو ماوراه بنفش باعث می شود تا جفت بازی های تیمیین مجاور هم به یکدیگر متصل شوند و دیمرهای پیریمیدینی تشکیل بدهند و مانع از رونویسی یا همانند سازی DNA میشوند پس جواب گزینه الف می شود.

که بین بازهای هیدروژنی که بین بازها برقرار می شود به این صورت است که بین بازهای G و C تعداد پیوندها دو عدد است و بین بازهای C و تعداد پیوندهای هیدروژنی ۳ عدد است. پیوندهای هیدروژنی به گرما حساس هستند و با ایجاد گرما می توان دو رشته DNA را از هم جدا کرد. به دمایی که در آن دو رشته DNA از هم جدا می شوند TM یا دمای ذوب می گویند (به این فرایند تقلیب یا دناتوراسیون DNA می گویند). عوامل موثر بر TM شامل ترکیب بازهای DNA و غلظت نمک محلول است و هرچه نسبت C و C به C و به می ود.

ساختمان نوکلئـوزوم بـه گونـهای اسـت کـه گویـی دو دور DNA بـه دور هیسـتونها مولکولهـای هیسـتونهای مرکـزی پیـچ و تـاب خـورده اسـت. هیسـتونها مولکولهـای پروتئینی هسـتند کـه باعث متراکـم شـدن DNA میشـوند. در بعضـی از DNAها جـای هیسـتون، پروتامیـن وجـود دارد. هیسـتون غنـی از آمینواسـیدهای قلیایـی بـا بـار مثبـت اسـت (مثـل آرژنیـن و لیزیـن) و بـه ریشـهی فسـفات نوکلئوتیدهـا وصـل میشـود.

انواع مختلف هیستون: H4 و H3 و H2B و H2B و H1 این هیستونها به دو نوع مرکزی (سنترال) و ارتباطی تقسیم می شوند. DNA در واقع دور هیستونهای مرکزی می پیچد.

هیستونهای H1 به صورت بسیار سست به کروماتین متصل می شوند و با قرار گرفتن در یک محلول نمکی ساده از آن جدا می شوند (هیستون ارتباطی) بنابراین در فرم نوکلئوزوم محلول فقط هیستون H4، H3، H2B و H4، H3، H2B دیده می شود (هیستونهای مرکزی). فرایندهایی مثل استیلاسیون، متیلاسیون، فسفریلاسیون، مکلسیون، محلول فعال سازی کپی ADP ریبوزیلاسیون و... که همگی تغییراتی کووالان هستند، برای فعال سازی کپی برداری ژنها بر روی هیستونهای مرکزی اعمال می شوند.

کھ وجود هیستون H1، برای تشکیل مجدد هسته ی نوکلئوزوم ضروری به نظر نمیرسد.

- ۷- پرتسو فرابنفسش از کسدام طریسق، باعست
 آسسیب بسه DNA می شسود؟ (علوم پایه دندان پزشکی
 آبسان ۱۳۰۰- میسان دوره کشسوری)
 - 💯 ایجاد تیمین دیمر
 - 🖼 متبله شده بورینها
 - 💽 دِ آميناسيون اکسيداتيو سيتوزين
 - DNA ایجاد پیوند عرضی بین دو رشته

- ی ۸- در مورد ساختار نوکلتوزومها در هستهی سلول کدام گزینه صحیح است؟ (علوم پایه پزشکی و رندان پزشکی قطبی)
- طالع در ساختار هستهی مرکزی آن هیستون H۱ وجود دارد
 - 🚅 غنی از آمینواسیدهای قلیایی با بار مثبت هستند
 - 🛂 غنی از آمینواسیدهای اسیدی هستند
- در ساختار هستهی مرکزی آن ۴ مولکول هیستون بکار رفته است

	٨	٧	سؤال
	Ţ	الف	پىخ



🕜 ۹- سودویوریدین و ۵- مثیل گوانوزین تری قسفات به ترتیب در ساختمان کدام RNAهای زیر وجود

mRNA , tRNA EW

mRNA , rRNA

rRNA . tRNA

hnRNA , rRNA

دارد؟ (علوم بایه بزشکی اسفتر ۹۹-کشوری)

الا المسته تسکیل شده است؛ دلیل وجود بازهای مکمل، از دو رشته تشکیل شده است؛ وظیف می آن ها انتقال آمینواسیدها به ریبوزومها برای سنتز رشته های پلی پبتیدی است. در ساختمان RNAها چهار حلقه و یک بازوی پذیرنده آمینواسید (که حاوی توالی CCA است و أمينواسيدها به أن متصل مى شوند) ديده مى شود.

این مولکول جناب دارای نوکلئوتیدهای عجیب و غریب زیادی در درون خود است: دى هيدرويوريدين و پسودويوريدين و مهم تر از همه نوكلئوتيدهاى حاوى تیمین... قبلا گفته بودیم که به جز استثناهایی RNAها فاقد تیمین هستند؛ tRNA همان استثنا است!

mRNA مولکول های mRNA پیامبرهای اطلاعات ژنتیکی به ریبوزومها برای ساخت پروتئین هستند؛ در یوکاریوتها mRNA منوسیسترونیک است (در پروکاریوتها، پلیسیسترونیک است). mRNAهای یوکاریوتی بالافاصله پس از رونویسی در هسته سلولها دچار تغییراتی میشوند: ۱. اضافه شدن یک مولکول ۷ متیل گوانوزین تری فسفات به انتهای ۵٬ که به آن ایجاد شدن Cap (کلاهک) می گویند و نقش آن محافظت mRNA در مقابل اگزونو کلنازهاست که این باعث پایداری mRNA می شود .همچنین کلاهک در اتصال mRNA به ریبوزوم هنگام شروع ترجمه نقش دارد پس باعث افزایش کارایی ترجمه مىشود. (پس جواب سوال كزينه الف ميشد)

السع ۲. اضافه شدن قطعاتی از آدنیالات (نوکلئوتید آدنین دار) در انتهای ۳ مولکول mRNA که به آن دم Poly A می گویند. وظیفه دم Poly A محافظت از RNA در برابر هضم شدن توسط ريبونوكلئازها هست و باعث پايداري مولكول می شود پس جواب گزینه ج هستش. mRNAهایی که در هسته تولید می شوند و تحت فرایندهای بالا قرار می گیرند؛ بر خلاف mRNAهای پروکاریوتی دارای توالی های اینترون هستند به همین دلیل به آن ها hnRNA یا RNAهای ناهمگون هستهای گفته می شهود؛ این برادران hnRNA باید قبل از اینکه به سیتوپلاسم بروند تحت تاثیر مراحل پردازش (Processing) قرار بگیرند و اینترون های آنان از mRNA بالغ حذف شود.

السبع به فرایندی که در آن mRNAها طبی مراحل پردازش از hnRNA به RNA بالغ تبديل شده و اينترون هاى أنان حذف مى شود Splicing مى گويند حالا نکته مهم این است که این فرایند اسپلایسینگ به صورت یکسان انجام نمی شود؛ فرض کنید یک مولکول hnRNA داریم و این مولکول قرار است 🖸 ۱۰- دم Poly A بــه کــدام نــوع RNA زيــر متصل میشود؟ (علوم بایه دلدان بزشکی فرداد ۱۴۰۰- میان دوره کشوری)

mRNA یروکاریوتی

tRNA پروکارپوتی

mRNA یوکاریوتی

mRNA یو کارپوتی

🕥 ۱۱- کدامیک از فرایندهای زیـر مسئول تولید بیش از ۸۰ هـزار نـوع mRNA از روی رونوشـتهای اولیه ۲۰ هزار ژن در انسیان است؟ (عاوم بایه رندان بزشکی آبان ۱۳۰۰ میان دوره کشوری)

Alternative splicing

Poly A adenylation

capping E

Splicing Em

- 11	1.	4	سؤال
الف	3	الف	پىخ



تحت Splicing قرار بگیرد؛ این اتفاق بر روی مولکول دوبار به دوشکل متفاوت انجام می گیرد و نتیجه می تواند دو پروتئین متفاوت باشد؛ یعنی یک بخشی از یک ژن می تواند یکبار به عنوان اینترون برای یک پروتئین و بار دیگر به عنوان اگزون برای ساخت یک پروتئینی دیگر به کار رود. به این فرایند -Alter عنوان اگزون برای ساخت یک پروتئینی دیگر به کار رود. به این فرایند - native splicing می گویند و جواب سوال گزینه الف میشه.

کے در DNA یوکاریوت ها، بخش های کد کننده پروتئین در هر ژن توسط اینترون ها از هم جدا می شوند.

rRNA: rRNA دارای فعالیت موجود در ساختمان ریبورزومها بوده و دارای فعالیت کاتالیتیکی نیز هستند. ریبوزومها ساختارهایی متشکل از یک زیر واحد بزرگ و کاتالیتیکی نیز هستند. ریبوزومهای یوکاریوتی دارای ضریب ته نشست S80 هستند و از یک زیر واحد بزرگ S60 (که حاوی سه RNA با ضریب رسوبهای S28، S5 و S28، S5 است) و یک زیر واحد کوچک S40 (که حاوی یک دیر واحد کوچک RNA با ضریب رسوب S18 است) تشکیل میشوند

کے فعالیت پپتیدیل ترانسفرازی کے بعدا آن را در ترجمہ معرفی خواهیم کرد توسط زیر واحد بزرگ ریبوزوم انجام میپذیرد که مشخصا در پروکاریوتها توسط rRNA S23 است.

snRNA نوعی RNA هست که در هسته قرار داشته و در بیان ژن موثر هست.

🗘 اخرین تستها رو هم بزنیم:

اینترون هاش حذف میشد یس جواب گزینه ج میشد.

سوال آوردم براتون داداش کلاس دهم من هم میزند؛ جوابش رو نمیگم گزیند ب میشد.

بریم مبحث بعدی 🕥

۱۲-در کدام نوع از RNAهای زیـر اینتـرون وجـود دارد؟ (عنـوم پایـه پژشکی شـوریور ۹۹-کشوری)

mRNA E tRNA E

snRNA hnRNA

۱۳- در ساختمان ATP کدامیک از واحدهای زیر وجود ندارد؟ (علوم ایه رندان بزشکی اسفنر ۴۰۰۰ کشوری)

🕮 تند ريبوز 🖪 گوانين

تری فسفات 🖪 آدنین

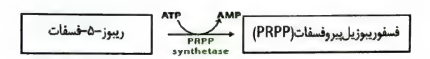
عال ۱۲ ۱۲ سا پاسخ ع ب



بلانقات	الداد موالات ور ازمون مای ور مال المير	نام میدت
briv	V	بیوسنتز و متابولیسم لوکلثوثیدهای پورینی و
		پیریمیرینی

سنتز نوکلئوتیدهای پورینی و پیریمیدینی درون سلول از دو مسیر متابولیکی متفاوت انجام می گیرد که هردو این مسیرها برای سلول مهم هستند. مسیر اول مسیر ابتدا به ساکن یا denovo نام دارد که در آن نوکلئوتید از مولکولهای کوچک درون سلول نظیر اسیدهای آمینه و دی اکسید کربن و ریبوز ۵-فسفات حاصل از چرخه پنتوز فسفات و ناقلین تک کربنه فولات انجام می گیرد. مسیر دوم مسیر salvage هست که نسبت به مسیر اول انرژی کمتری مصرف می کند و از بازهای الی حاصل از تخریب نوکلئوتیدهای قبلی انجام می شود.

همانطور که گفتیم اصولا بیوسنتز نوکلئوتیدهای پورینی میتوانید به دو روش Denovo و Salvage صورت بگیرد و در هر دو روش روش نیاز به وجود ماده ای دارد به نام ۵-فسفوریبوزیل۱- پیروفسفات که آن را به اختصار به صورت PRPP نشان میدهند برای ساخته شدن این ماده آنزیم PRPP سنتتاز باید از ریبوز ۵ فسفات و ATP این ماده را بسازد.

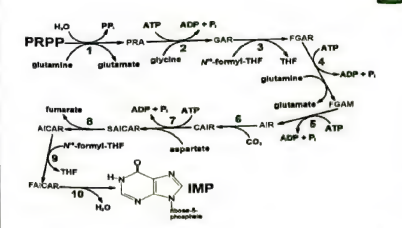


کے بیوسنتز پورین سا نیازمند ریبوز ۵-فسفات است؛ پیشتر سے گفتیے کے ایس مادہ در مسیر پنتوز فسفات تولید می شود و می تواند وارد فاز بیوسنتز پورین سا شود. آنزیے PRPP سنتتاز توسط فسفات آلی فعال و توسط محصولات انتہایی مسیر بیوسنتز پورین سا (نوکلئوتید سای پورین دار مثل GMP و AMP) مهار می شود قبلا سے گفتیے کے محصولات انتہایی یک مسیر بیوشیمیایی بر آنزیم سای پیشبرندہ روند معمولا اثر آلوستریک مهاری دارند.

باسم روش Denovo؛

در این روش، سنتز پورین ها با PRPP آغاز می شود و تا تولید اولین نوکلئوتید که IMP (اینوزین مونو فسفات = هیپوگزانتین +ریبوز فسفات) باشد؛ مراحل متعددی را پشت سر می گذارد. پس جواب گزینه ج هست.

پاسخ



اولین نوکلئوتید پورینی سنتزشده از مسیر -De novo کدام است؟ (علوم بایه بزشکی - قطبی)

- 🕮 كارباموثيل فسفات
- 🖼 اور نیتیدین منوفسفات
 - 🖼 اینوزین منوفسفات
- 🖼 ۵- فسقوريبوزيل آمين

۲- همه ی اسیدهای آمیشه ی زیبر پیش ساز باز پوریشی میباشند، بجز: (رندان پزشکی ۲زر ۹۲-میان روره ی کشوری)

- 🕮 آسپارتات 🔁 گلیسین
- کلوتامین کے میتولین

۲	1	مؤال
٥	3	پىخ



طبق شکل با۷، PRPP ابتدا طبی یک واکنش (با دریافت یک عامل آمین از گلوتامین) به وسیله ی آنزیم گلوتامین PRPP آمیدوترانسفراز تبدیل به ۵ فسفوریبوزیل آمین می شبود: در ادامه واکنش های متعددی انجام می شبود تا IMP تولید شبود. جزئیات شکل بالا مهم نیستند

همانطور که در شکل دیده می شود، گلایسین، آسپارتات و گلوتامین، هر سه در تشکیل نوکلئوتیدهای پورینی نقش دارند. دی اکسید کربین هم دارای نقش است. در ساختار پورینها دو امیین از منشا گلوتامین، دو کربین از منشا متیلن تتراهیدروفولات و فرمیل تتراهیدروفولات، یک کربین از منشا CO2، یک امین از منشا اسپارتات و یک امین از منشا گلیسین وجود دارد. پس متیونین در آن موثر نیست و جواب سوال گزینه د هست.

کے آنزیم گلوتامین PRPP آمیدوترانسفراز هم مانند آنزیم PRPP سنتتاز از آنزیمهای تنظیمی این چرخه است و توسط محصولات نهایی چرخه مهار می شود.

ا برای ساخت NAD به نوکلئوتید نیاز داریم. PRPP تأمین کنندهی ریبوز مسیر مسیر ساخت این نوکلئوتیدها از مسیر Denovo هست.

ویتامیس B9 (فولیک اسید) در دو مرحله از ایس سری واکنشهای نشان داده شده به عنوان کوآنزیم ناقل گروه فرمیل حائز اهمیت است و داروهای ضد فولات بیوسنتز پوریس را مهار میکنند.

باسم در ادامه ی بیوسنتز نوکلئوتیدهای پورینی IMP باید دستخوش تغییراتی شود تا دیگر نوکلئوتیدها را بسازد:

برای ساخت AMP، به کربن شماره ۶ هیپوگزانتین موجود در IMP، آسپارتات اضافه شده و سپس با از دست دادن آمین خود به صورت فومارات جدا می شود و یک آمین بر روی کربن شماره ۶ باز آلی نوکلئوتید بر جای می گذارد و آن را تبدیل به AMP می کنید پس جواب سوال گزینه د می شود.

برای ساخت GMP، ابتدا در محل کربن شماره دو هیپوگزانتین موجود در GMP یک دهیدروژناسیون اتفاق میافتد و نوکلئوتید را تبدیل به گزانتوزین منو فسفات یا گزانتیلات = XMP می کند. در ادامه گلوتامین با دادن گروه آمین خود نوکلئوتید را تبدیل به گوانوزین مونو فسفات یا گوانیلات = GMP می کند و خود به گلوتامات تبدیل می شود. نکته مهم در این فرایند این است که علاوه بر مهارهای آلوستریکی که پیش تر به آن اشاره کردیم در این مرحله نیز خود محصولات بر آنزیمهای خود اثر گذاشته و بدون مهار کردن سنتز

۳- در مسیر سنتز NAD (نیکوتین آمید آدتین دی نوکلئوتید) کدام گزینه دهندهی ریبوز پنج فسفات است؟ (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی – قطبی)

PRPP (فسفوريبوزيل پيروفسفات)

ATP -

UTP @

NADP ET

۴- در تبدیل نوکلئوتید IMP به نوکلئوتید AMP کدام اسیدآمینه تأمینکننده ی گروه آمیس است؟ (بزشکی تزر ۹۸- میان(ورهی کشوری)

تا گلوتامین

🖼 آسیاراژین

سے اسپرازین

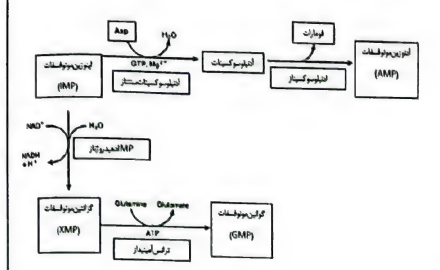
🔁 گلوتامیک اسید

🔼 آسیار تیک اسید

۴	۳	سؤال
٥	الف	پىخ



نوکلئوتید پورینی دیگر باعث کاهش تولید خدد می شوند؛ یعنی AMP بسر ادنیاوسوکسینات سنتناز و GMP با آثار با اینوزین مونوفسفات دهیدروژناز آثار کارده و مستقلا مسیر خود را مهار میکنند.



 ۵- کسدام آنزیسم، نوکلنوئیدها را از طریسی مسیر بازیافت (salvage) سسنتز میکند؟ (ملوم پایه رندان پزشکی دی ۹۱- میان دوره ی کشوری)

PRPP synthetase

HGPRTase

IMP dehydrogenase 🌌

Carbamoylphosphate synthetase II

السم بيوسنتز Salvage:

در ایس روش بازهای آلی که در اثر تجزیه نوکلئوتیدها آزاد شده اند در روشی با مصرف کمتر انرژی، دوباره به نوکلئوتیدهای مربوطه تبدیل میشوند؛ به ایس شکل که با اضافه شدن یک مولکول PRPP به آنها دوباره به اصل خویش باز میگردند. آدنیان به وسیله آنزیم آدنیان فسفوریبوزیل ترانسفراز به AMP باز میگردند. آدنیان به وسیله آنزیم آدنیان فسفوریبوزیل ترانسفراز به وسیلهی آنزیم هیپوگزانتین-گوانیان فسفوریبوزیل ترانسفراز یا به اختصار HGPRTase به ترتیب به PIMP و GMP و تبدیل میشوند (پس جواب سوال گزینه ب میشود). در ایان واکنشها، یک عدد پیروفسفات آزاد میشود.

فقدان وراثتی آنزیم HGPRT سبب ایجاد سندرم لش نیهان می شود (گزینه ب جواب است، از است، از عصبماندگی ذهنی و مشکلات پیچیده ی دیگری چون خودآزاری است، از دیگر عوارض فقدان آنزیم HGPRT می توان به افزایش سطح فسفوریبوزیل پیروفسفات، افزایش سطح اورات سرم، افزایش سطح هیپوگزانتین و رخداد نقرس اشاره کرد

کے سنتز داکسی ریبونوکلئوتیدها (چه پورین، چه پیریمیدین) به این صورت است که ابتدا فرم ریبونوکلئوتید آنها ایجاد میشود و سپس به وسیله آنزیم ریبونکلئوتید ردوکتاز تبدیل به ۲-داکسی ریبونوکلئوتید میشوند؛ این آنزیم نیازمند ترکیبات واسطه پروتئینی حامل هیدروژنی چون تیوردوکسین است. کے محصول نهایی متابولیسم پورینهای دوست داشتنی اسید اوریک است.

۴-سندرم لش-نیهان در نتیجه اختلال عملکرد کدام
 آنزیم ایجاد می شود؟ (علوم پایه رندان پژشکی-قطبی)

🕮 پورين نوكلتوزيد فسفريلاز

🖼 هیپوگزانتین - گوانین فسفور یبوزیل ترانسفراز

🗺 اوروتات فسفوريبوزيل ترانسفراز

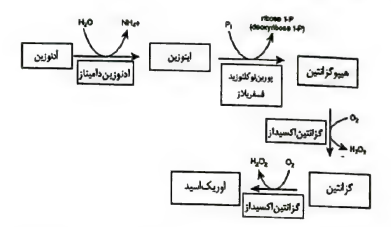
الدنين فسفور يبوزيل ترانسفراز

	۶	۵	سؤال
	7-	ŗ	پىخ



برای متابولیسم پورینها، ابتدا به ساکن آنزیمهای نوکلئوتیداز، فسفات را از نوکلئوتیدها جدا کرده و واحدهای نوکلئوزیدی آنها را تولید میکنند. در ادامه دو مسیر برای پورینهای مختلف داریم ... مثلا برای نوکلئوزید آدلیندار ابتدا باید آنزیم ADA (آدنوزین د آمیناز) اثر کند و آدنین را به هیپوگزانتین و بالطبع نوکلئوزید آن را به اینوزین تبدیل کند (در واقع این آنزیم گروه آمینی آدنین را جدا میکند و در محل آن گروه کتونی بر جای میگذارد). در ادامه اینوزین تحت تاثیر آنزیم نوکلئوزید فسفریلاز به باز آلی سازنده خود تجزیه میشود. تصویر را ببینید:

۷- فسرم دفعی باز آلی آدلین از بدن انسان
 کسدام است؟ (عاوم)یه رندان پزشکی دی ۹۰میانـدوره ی کشـوری)
 کزانتین
 بنا آلاتین
 بوتیریک اسید
 اوریک اسید



همانطور که در شکل مشخص است فرم دفعی آدنوزین و به طور کلی پورینها به شکل اوریک اسید هستش پس جواب سوال گزینه د میشه.

تصویر بالا، متابولیسم آدنوزین را نشان میدهد؛ ابتدا آنزیم ADA اثر کرده و آن را به IMP تبدیل میکند. سپس IMP به هیپوگزانتین سازنده ی خود تجزیه میشود و در ادامه آنزیمی به نام گزانتین اکسیداز در دو مرحله هیپوگزانتین را به اوریک اسید تبدیل میکند و سپس با اکسید کردن دوباره به اوریک اسید میرسد.

گوانوزین اما مسیر متفاوتی دارد؛ ابتدا تجزیه شده و گوانین آن آزاد می شود. سپس، تحت تاثیر آنزیم گوانین د آمیناز به گزانتین تبدیل می شود؛ و با اکسید شدن گزانتین به وسیله آنزیم گزانتین اکسیداز به اوریک اسید می رسد.

کے تمام فرایندھایی کے بالا گفتیہ می توانند بر روی داکسی نوکلئوتیدھا ھے اتفاق بیافتید و تفاوتی نمی کنید.

کے گزانتین اکسیداز، آنزیم اکسیدازی است که با استفاده از O2 هیپوگزانتین را به گزانتین و گزانتین و گزانتین را به اوریک اسید تبدیل می کند.

٧	سؤال
٥	پنخ



🐼 ۸- در کودک مبتلا به نقص ایمنی شدید ناشی از كمبود فعاليت آنزيم آدنوزين دآميناز (ADA)، كداميك از مسیرهای متابولیکی زیر مختل شده است؟ (عام ηy یه بزشكي آبان ۱۴۰۰ ميان دوره كشوري)

🕮 سنتز آدنوزین از مسیر de novo

salvage سنتر آدنوزین از مسیر

AMP توليد

🗺 كاتابوليسم آدنوزين

در مورد سندرم لیش نیهان که صحبت کردیم، اول بریم سراغ نقیص کمبود وراثتی آنزیم ادنوزین دامیناز؛ این نقص موجب نقص ایمنی شدید میشود ک در آن لنفوسیتها رشد و تکامیل مناسبی ندارند و فقیدان این آنزییم باعث افزایش غلظت dATP می شود و با مهار آنزیم ها بقیه داکسی ریبونو کلئوتیدها با کمپود

السع خوب ید نگاهی به بیماریهای متابولیسم پورینها بندازیم:

مواجه می شوند و سنتز DNA مهار می شود.

بیماری نقرس (Gout) در اثر افزایش غلظت اسید اوریک در خون و به دنبال أن بالا گرفتین احتمال رسوب کریستالهای اورات در مفاصل به وجود میآید. هے تغییری مثیل افزایش Vmax آنزیے،PRPP، افزایش میل ترکیبی بـه ریبوز ۵- فسفات و یا مقاومت در برابر مهار فیدبکی که باعث تولید و دفع بیش از حد متابولیت پورین میشود میتواند علائم نقرس را بروز دهد برای درمان این بیماری مصرف فراورده های حاوی ریبونوکلئوپروتئین باید کنترل شود و به همـراه آن داروی آلوپورینـول اسـتفاده شـود.

بیماری فون-ژیرکه که قبلا در سوال ۷ مبحث گلیکوژنـز هـم در مورد آن توضیح دادیے؛ در این بیماری ما با نقص آنزیے گلوکوز -۶-فسفاتاز مواجع هستیم؛ در فقدان ایس آنزیم گلوکر بیشتری وارد مسیر پنتوز فسفات شده و سپس به نوکلئوتید تبدیل میشود و سپس تجزیه آنها موجب هیپراوریسمی میشود. پسخ آلوپورینول دارای ساختار مشابه بازهای پورین و مهار کنندهی رقابتی آنزیــم گزانتیـن اکسـیداز اسـت. بــه همیـن دلیــل مصــرف ایــن دارو سـبب میشــود اوریک اسید کمتری تولید شود و خبری دیگر از رسوب آن نباشد. این دارو در نهایت تبدیل گزانتین به اوریک اسید را مهار میکند. هیپوگزانتین و گزانتین، ترکیبات محلول تری هستند و مانند اورات کریستالهای رسوب کننده تشکیل نمیدهند. این دارو بیوسنتز پورین ها را هم کاهش میدهد.

- 🝅 در بیوسنتز اوره، باز پورین و باز پیریمیدین آمینواسید آسپارتات دخالت دارد.
- ابتدا عم بریم سراغ بیوسنتز پیریمیدین: در بیوسنتز پیریمیدینها ابتدا حلقه پیریمیدین ساخته می شود و بعد به آن ریبوز ۵ فسفات افزوده می شود؛ در حالی که در بیوسنتز پورینها خواندیم که فرایند از PRPP شروع و سپس حلقه پورینی بر روی آن رفته رفته تشکیل می گردد.

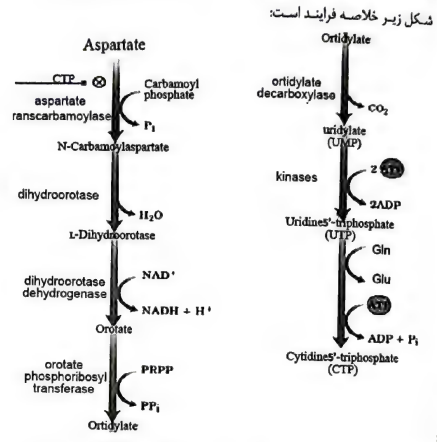
بيوسنتز پيريميدينها در سيتوزول سلولها و با آنزيم كارباميل فسفات سنتاز ١١ شروع می شود پس جواب سوال گزینه ب هست (میدانید که کاربامیل فسفات

- 🧐 ۹- داروی آلوپورینول که در درمان نقرس به کار میرود کدام آنزیم را مهار میکند؟ (علوم بایه بزشکی - قطبي)
 - 🕮 گزانتین اکسیداز
 - PRPP آمیدوترانسفراز
 - IMP 🗺 دهیدروژناز
 - PRPP שינדון
- 📵 ۱۰- کسدام آنزیسم شسروع کننسدهی سسنتز بازهای پیریمیدینی است؟ (رندان بزشکی فررار ۹۸-میان (ورهی کشوری)
 - النطأ فسفوريبوزيل بيرو فسفريلاز
 - 🖼 كرباموثيل فسفات سنتتاز اا
 - 🗺 آسپارتات کرباموٹیل ترانسفراز
 - 🖼 دی هیدرو اوراتاز

1.	9	٨	سؤال
ب	الف	3	پىخ

سنتاز ۱ در میتوکندری سلولهای کبدی برای چرخه اوره ایفای نقش میکند).

ایس آنزیم در یوکاریوتها نقش اصلی را در تنظیم بیوسنتز پیریمیدینها دارد
و UTP که یکی از محصولات نهایی ایس مسیر است آن را مهار میکند؛ در
مقابل PRPP و ATP اثر فعال کنندگی بر ایس آنزیم دارند؛ گفته می شود که
اهمیت موضوع اخیر، در سنتز متعادل بازهای آلی پورینی و پیریمیدینی است.



برای سنتز حلقه ی پیریمیدینی، همانط ور که در شکل بالا دیده می شود؛ به آسپارتات نیاز است و در واقع آسپارتات بخشی از ساختمان پیریمیدینها که را شامل می شود و منشا سه کربن و یک آمین در ساختار آنها محسوب می شود. یک آمین در ساختار آنها محسوب می شود. یک آمین دیگر از دی اکسید کربن تامین می شود. که کاربامیل فسفات سنتاز، آمونیاک لازم برای تولید کربامیل فسفات را از گلوتامین تامین می کند، پس اگر از شما پرسیدند حلقه ی پیریمیدینی از چه موادی تشکیل شده است باید بگویید: کربنیک اسید، گلوتامین و آسپارتیک اسید.

کے پیریمیدین های CTP، dCTP، UTP و dutp می توانند طی این مسیر ساخته شوند (البته برای ساخته شدن داکسی ریبونوکلئوتیدها باید ابتدا ریبونوکلئوتید ردوکتاز دستی به روی ریبونوکلئوتیدها بکشد). اما برای ساخته شدن dTMP باید ابتدا یک dUMP ساخته شود و بعد به کمک آنزیم تیمیدیلات سنتاز از روی آن داکسی تیمیدیلات ساخته شود. این آنزیم برای انجام عمل خود نیاز



مه THF (متیلن تتراهیدروفولات) دارد، فرایند واکنش به ایس صورت است ک یک گروه متیلن از تتراهیدروفولات به محل کربن شماره ۵ باز آلی داکسی یوریدیالت اضافه می شود و آن را به dTMP تبدیل می کند (یک فرایند متيلاسيون صورت مي پذيرد).

۱۱- متوتروکسات (به عنوان داروی شیمی درمانی) مهارکننده کدامیک از آنزیمهای زیر است؟ (علوم ایاه یزشکی اسفند ۱۴۰۰ -کشوری)

💷 دی هیدروفولات ردوکتاز

PRPP سنتاز

🍱 تیمیدیلات سنتاز

📧 فوكوزيل ترنسفراز

الله عمانط ورکه مشاهده می کنید THF بعد از انجام واکنش به DHF تبدیل مى شود؛ براى اینکه دوباره این واکنش تکرار شود لازم است تتراهیدروفولات مجددا سنتز شود. این مهم توسط أنزیم دی هیدروفولات ردو کتاز انجام می پذیرد؛ این آنزیم با احیا کردن DHF أن را به THF تبدیل می کند. (گزینه الف جواب سوال ماست)

داروهای مهار کننده ی آنزیم دی هیدروفولات ردوکتاز مثل متوتر کسات مى تواننىد سىنتز نوكلئوتىدهاى تىميىن دار را مختىل كننىد؛ ايسن داروها عموما در درمان سرطانها استفاده می شوند و هدف آن ها هم جلوگیری از تولید dTMP است.

> ۱۲– علت ایجاد بیماری اوروتیک اسیدوری چیست؟ (علوم پایه رندان پزشکی ری۹۹-میاندوره ی کشوری)

> > 🕮 نتص در سنتز de novo پورینها

🖼 نقص در سنتز de novo پیریمیدینها

🗃 كاهش آسپارتات كرباموئيل ترانسفراز 🖼 کاهش کرباموئیل فسفات سنتتاز ۱۱

باسم نقص در سنتز denovo پیریمیدین ها بیماری اوروتیک اسیدوری وراثتی را ایجاد می کند؛ این بیماری با علائمی مانند کم خونی شدید و تاخیر در رشد و افزایش اسید اوریک ادرار همراه است پس جواب سوال گزینه ب میشه. مسیر بازیافت در پیریمیدین ها از طریق دو آنزیم تیمیدین کیناز و داکسی سیتیدین

کیناز و با استفاده از ATP انجام می گیرد.

حال باید به کاتابولیسم پیریمیدین ها بپردازیم. قبل از آن شما بهتر از ما می دانید که باز تیمین تقریبا فقط در ساختار DNA موجود است، البته در tRNA هـم يافت مى شود اما بسيار كمتر! محصولات كاتابوليسم پيريميدين ها نسبت به محصولات کاتابولیسم پورین ها حلالیت بیشتری دارند و به همین دلیل معمولا عارضه خاصی ایجاد نمی کنند بعد از فرایندی که توسط چند آنزیم کاتالیز می شود، از کاتابولیسم نوکلئوتیدهای حاوی یوراسیل و سیتوزین، بتا آلانین و از کاتابولیسم نوکلئوتید حاوی تیمین، بتا آمینوبوتیرات حاصل می شود

14	14	11	سؤال
الف	۲	الف	پىخ

🗘 سه تا تست اخر رو بزنیم:

این هم همون نقص ادنوزیندامیناز هستش که توی تجزیه پورینها بود پس جواب گزینه الف میشه.

اینے کے دیگے چشے بستہ ہے میشہ زد؛ محصول نھایے کاتابولیسے پورین ها اسیداوریک و پیریمیدین ها بتا-آلانین و بتا-آمینوبوتیرات هست پس جواب سوال گزینه الف میشه.

۱۳- اختلال ژنتیکی در کدامیک از مسیرهای متابوليكي نوكلثوتيدها سبب ايجاد نقص سيستم أيمني میشود؟ (علوم بایه پژشکی اسفند ۹۹-کشوری) শ تجزیه پورینها

🖼 تجزیه پیریمیدینها

de novo سنتز پورینها از مسیر

الك سنتز بيريميدينها از مسير بازيافت

۱۴- محصول نهایی کاتابولیسم پورینها در انسان کدام است؟ (علوم بايه رندان برشكى اسفند ١٥٠٠-كشورى) 🔁 آلانتوئين 💯 اسید اوریک

🖼 هييو گزانتين

🗃 گزانتین

مياحث ژنتيكي

المثاب	المان يوالات من والمولايات و عال المير	San by
فیلی موم	IP	هماننرسازی DNA

مواد ژنتیکی باید بتوانند دقیقا همانندسازی کرده و از یک نسل (سلول) به نسل بعد انتقال یابند. در هنگام همانند سازی دو رشته DNA از یکدیگر جدا میشوند و هریک از آنهایی به عنوان الگویی برای ساخت رشته مکمل جدید عمل می کند. همانندسازی DNA یعنی ساخت رشتهی همسان DNA از روی یک رشتهی الگو. مزلسون و استال نشان دادنید که همانندسازی به صورت نیمه حفاظتی انجام میپذیبرد و در آن رشتهی الگو بایند به صورت ۳ به ۵ خواننده شود تنا رشتهی در حیال سیاخت جهت ۵ به ۳ داشته باشد. همانندسازی DNA در فاز S چرخه سلولی اتفاق میافتد اما، میتوز که در آن مادهی ژنتیکی مضاعف شده بین دو سلول دختر تقسیم می شود در فار M (میتوزی) صورت می گیرد. فرآیندهایی که در سلولهای یوکاریوتی و پروکایوتی در هنگام همانندسازی DNA اتفاق میافتند، تقریبا یکسان هستند. در اینجا همانندسازی پروکاریوتی را بررسی میکنیم و تفاوت های آن با یوکاریوتی را به صورت نکته ذکر خواهیم کرد:

> ولین اتفاقی که باید بیفتد، شناسایی مبدأ همانندسازی است که بوسیله Dna A انجام می شود. اتصال پروتئیس می Dna A به قسمتی از توالی DNA پروکاریوتی است که به آن OriC میگویند. Dna A موجب باز شدن دو رشته در حوالی توالی OriC میشود. کمپلکس پریموزوم شامل پروتئینهایی چون Dna B و Dna C و پریمازها و پروتئینهای SSBP است.

🕥 ۱ - تشخیص محل شروع همانندسازی در باکتری به عهدهی کدام فاکتور است؟ (علوم بایه رندان پرشکی-قطبی)

DnaB 🚍 DnaA 🖾

DnaC A

DnaG 🖅

1	18	۱۳	سؤال
الف	الف	الف	باسخ



۲- آنزیم تولید شده توسط یک ویروس، یک بروتتین دخیل در همانندسازی را غیر فعال میکند. کدام پروتئین سوبسترای این آنزیم است؟ (علوم پزشکی شهریور ۹۸ - مشترک کشوری)

- Single stranded binding Protein
 - TATA Box binding Protein
 - Catabolite activator protein
 - Cap binding protein
- 🕝 ۳- نقش پروتئین dnaB در هماتندسازی DNA. مشابه کدامیک از آنزیمهای زیر است؟ (علوم بایه دندان يزشكي آيان ۱۴۰۰ ميان دوره كشوري)

 - 🔼 توپوايزومراز

- 🕮 پريماز
- 🖼 مليكاز
- 📴 ليگاز

و با شکستن پیوندهای هیدروژنی در باز کردن دو رشتهی DNA نقش دارند؛ Dna B یک هلیکاز است. (گزینه ب) پریماز: آنزیمی است که برای شروع همانندسازی DNA لازم است؛ این آنزیم

مرسوط بعد محسل اتصال TATA- Box مرسوط بعد محسل المسال

سایر فاکتورهای رونویسی هست، بنابراین بیش تر تو رونویسی دیده میشه.

Cap binding protein رو هم که قبلش در موردش صحبت کرده بودیم و

SSBP توسط میتوکندری سلولهای یوکاریوتی، ویروسها و باکتریها تولید

می شـه و بـرای همانندسـازی لازم هسـت. وظیفـه آن مانـع شـدن از اتصـال مجـدد

السع هلیکازها: آنزیمهایی هستند که جازء مجموعه ی پریموزومها هستند

Catabolite activator protein هـم فعال كنندهي رونويسي هست.

دو رشته جدا شده است. (پس گزینه الف جواب سوال است)

می دونیــم کـه در بیوســنتز mRNA نقــش داره.

در واقع نوعی RNA پلیمراز است که توالی پرایمبر را میسازد و اهمیت آن در ایس است که شروع همانندسازی DNA بدون وجود توالی پرایمبر اتفاق نمي افتــد.

کے یکی از تفاوت های عمده بین همانندسازی یوکاریوت ها و پروکاریوت ها این است که مبدأ همانندسازی در پروکاریوتها یک توالی است؛ اما در سلولهای يوكاريوتي چندين نقطه شروع همانندسازي داريم.

DNA پلیمرازها بسته به نوعشان، علاوه بر فعالیت پلیمرازی ۵ به ۳ دارای فعالیت های اگزونوکلئازی ۵ به ۳ و یا ۳ به ۵ هستند با نقش آن ها در ادامه أشنا مىشويم.

- فعالیت اگزونوکلئازی ۳ به ۵ در جهت فرایند proof-reading انجام می شود. می دانیم که جهت پلی مرازی ۵ به ۳ است، پس این فرایند در واقع نوعی برگشت و بازگشت از خطا محسوب می شود. به این ترتیب نوکلئوتیدهای ناجور و غلط (Mismatch) را بر میدارد و نوکلئوتید صحیح را به جای آن میگذارد. - فعالیت اگزونوکلئازی ۵ به ۳ در جهت حذف نوکلئوتیدهای RNA پرایمر (که از جنس RNA مىباشد) است.

از آنجا که یک DNA پلیمراز در هر چنگال همانندسازی قرار می گیرد و همانندسازی را انجام می دهد؛ و از طرف دیگر رشتهی در حال ساخت باید در جهت ۵ به ۳ باشد و بـا توجـه بـه جهت مخالف دو رشـته، اگـر یک DNA پلیمـراز بخواهد از جهـت ۳ به ۵ 🗗 ۴- کدامیسک از آنزیمهای زیسر سبب اتصال قطعات اوکازاکی به یکدیگر میشود؟ (علوم بایه بزشکی شهریور ۹۹-کشوری)

- RNA بليمراز RNA عليمراز
- RNA پریماز RNA 🖼
- DNA بليمراز
- DNA 🛂

F	۳	Y	سؤال
٥	ب	الف	پنج



هم دو رشته همانندسازی کند؛ باید بر روی یک رشته همانندسازی به صورت غیر ممتند انجام شبود. پس همانندسازی را به صورت قطعیه قطعه انجام میدهید و قطعاتی به جای می گذارد که به آن ها نام قطعات او کازاکی را داده اند که این قطعات نه کلتوتیدی هر یک، پرایمر جدا گانه دارند. به رشته ای که به صورت ممتد ساخته می شود، رشته ی رهبر (Leading) و به رشته ای که به صورت قطعه قطعه ساخته می شود رشتهی پیرو یا موخر (Lagging) می گویند. لیکازها آنزیمهایی هستند که در اتصال دو قطعه او کازاکی مجاور نقش دارند؛

کے نقش RNase H جدا کردن پرایمرهای RNA از قطعات اوکازاکی در حیان همانندسازی DNA است.

پس بعد از حذف قطعه پرایمر آنزیم لیگاز این قطعات را به هم متصل می کند پس جواب سوال گزینه د میشود.

پلیمرازهای پروکاریوتی ۳ نوع دارند: DNA پلیمرازهای

﴾ نوع اول که دارای فعالیت های اگزونوکلئازی ۵ به ۳ و ۳ به ۵ است و در proof reading و جابه جایی درزهای ایجاد شده بین قطعات او کازاکی و حذف پرایمر عمل می کند یعنی بخش به بخش پرایمر که از جنس RNA را حذف کرده و به جای آن DNA قرار می دهد و سپس این قطعات توسط لیگاز به هم متصل می شوند. برای یکپارچه کردن رشتهی DNA در رشته پیرو ابتدا DNA پلیمراز I دارای نقش اگزونوکلئازی ۵ به ۳، با انجام فعالیت خود درز را جا به جا می کند و تا به آنجایی میرساند که آنزیم لیگاز بتواند دو قطعه او کازاکی مجاور را با پیوند فسفودی استراز به یکدیگر متصل کند پس جواب سوال گزینه الف می شود.

گ نوع دوم دارای عمل اگزونو کلئازی ۳ به ۵ است پس در ویرایش و ترمیم DNA (یا همان Proof reading) شرکت دارد ولی در مجموع نقش چندان مهمی ندارد. 🖔 نوع سوم دارای نقش اصلی (اضاف کردن نوکلئوتید به زنجیره در حال سنتز) است (پلیمرازی ۵ به۳)؛ زیر واحدهای مختلف دارد ولی نقش proof reading را نمی تواند انجام دهد.

ماسح DNA پلیمرازهای یوکارپوتی:

آلفا(α): DNA پلیمراز اصلی هستهای است و دارای فعالیت پریمازی هم هست و در سنتز RNA پرایمر نقش دارد پس جواب ما گزینه ج میشه.

بتا β : در ترمیم DNA نقش دارد (به واسطهی فعالیت اگزونوکلئازی $\tilde{\gamma}$ به $\tilde{\Delta}$ خود).

گاما(γ): DNA یلیمراز میتوکندریایی است.

🔡 ۵- کدام آنزیم مسئول حذف پرایمر از قطعات اوکازاکی و سنتز DNA به جای آن است؟ (علوم بایه رئدان پزشکی فررار ۱۴۰۰ میان روره کشوری)

DNA 💷 یلیمراز ا

🖼 توپوایزومراز

DNA 💽 يليمراز

🖼 ۱۱۱ پريماز

🚱 ۶- در هنگام همانندسازی DNA سیلولهای يوكاريوتسي، RNA پرايمسر، توسيط كيدام كمپلكسس آنزیمی ساخته میشود؟ (علوم یایه یرشکی دی ۹۹- میاندورهی کشوری)

RNA polymerase I 🕮

RNA polymerase III

DNA polymerase

DNA polymerase

۶	۵	سؤال
3	الف	پىخ

دلتا 6: این DNA پلیمبراز مهم در ترمیم و همانندسبازی DNA نقبش دارد، دارای فعالیت اگزونوکلنبازی ۳ به ۵ ببوده و ببرای سباخت زنجیرههای Leading و Lag- و ging مبورد استفاده قبرار میگیبرد.

اپسیلون ع: خوشبختانه نقش زیادی برای آن کشف نشده است؛ اما میگویند که حیاتی است.

دارد؛ وجود تلومسر است. تلومرها توالیهای تکراری تعیاری TTAGGG در انتهای دارد؛ وجود تلومسر است. تلومرها توالیهای تکراری TTAGGG در انتهای کروموزومهای یوکاریوتی هستند که توسط آنزیم تلومراز سنتز می شوند. این توالیها برای پایداری سلولها و حفاظت از کروموزمها حائیز نقش هستند. برای سنتز تلومر، آنزیم تلومراز دارای ساختار ریبونوکلئوپروتئینی از RNA درون ساختار خود، DNA میسازد (بس گزینه د غلط هست) و به همین دلیل به این آنزیم Beverse Transcriptase با آنزیم رونویسی معکوس میگویند جورا که بر خلاف فرایند رونویسی، از RNA RNA میسازد. این آنزیم یک مولکول که بر خلاف فرایند رونویسی، از DNA، RNA میسازد. این آنزیم یک مولکول DNA انجام میدهد و با کمک آنزیم ANA پلیمراز وابسته به RNA خوانده می شود و عمل خود را در انتهای ۳ کامل می کند. این آنزیم در سلولهای جنینی بسیار فعال است و با گذشت کامل می کند. این آنزیم در سلولهای جنینی بسیار فعال است و با گذشت زمان با هر بار تقسیم کم کارتر می شود که این کار تلومراز نشان دهنده پیر شدن موجود است؛ در نهایت در پیری با کوتاه تر شدن این آنزیم تلومر ماده وراثتی حفاظت خود را بیشتر از دست داده و در نهایت موجود می میبرد.

است هنگام همانندسازی؛ ساختمان سوم DNA که در حالت عادی به صورت ابر مارپیچ منفی است به دلیل باز شدن سریع رشته ها در محلهایی سوپرکویل (ابر مارپیچ) مثبت می شود و این موضوع مانع عملکرد هلیکازها می شود. آنزیمهایی وجود دارند که این خصوصیت توپولوژیک DNA را تغییر می دهند و آن را دوباره از ابر مارپیچ مثبت به ابر مارپیچ منفی تبدیل می کنند به این آنزیمها توپولیزومراز گفته می شود. در پروکارپوتها آنزیم DNA جیراز به این آنزیم خود دو نوع دارد:

- توپو ایزومراز نوع آ: این آنزیمها یکی از دو رشته DNA را قطع کرده (فعالیت اندونوکلئازی) و پس از چرخاندن آن دوباره دو سر قطع شده را به هم متصل میکند (فعالیت لیگازی).

 ۷- هسه عبدارات زیس در صورد تلومسواز صحیح
 می باشند. به جزا (علوم پایه رندان پزشکی دی ۹۹-میاتدوره ی کشوری)

💷 دارای ساختار ریبونو کلئوپروتئین است.

🖼 توالی تلومر را فقط به انتهای ۳ اضافه می کند.

🗺 در سلولهای چنینی فعال است.

🛂 با استفاده از الگوی DNA، تلومر را تولید می کند.

ی ۸- در ساختمان DNA، کسدام آنزیسم باعست تغییسر ساختار سسوپرهلیکس می شود؟ (پزشکی فسررار ۹۸- میان(رورمی کشوری)

🕮 توپوايزومراز

😐 ليگاز

🎫 پریماز

الما علىكاز

٨	٧	سؤال
الف	٥	پىخ



- توپوایزومراز نوع II: ایس آنزیمها هر دو زنجیسره DNA را قطع کرده و پس از چرخاندن آن، دو سر رشتههای قطع شده را در محل قطع شدن به هم متصل می کند (آنزیم DNA جیرازیا ژیراز، از این نوع است).

کارش	الاردا
پلیمریزاسیون دژوکسی نوکلئوتید	DNA پلیمراز
باز کردن پردازشی DNA	مليكاز
برطرف کردن فشار پیچی که به علت باز شدن به وسیلهی هلیکاز به وجود می آید.	توپوايزومراز
جلوگیری از اتصال مجدد زود هنگام دو رشته DNA	پروتینهای اتصالی تک رشتهای
بستن شکاف تک رشته میان زنجیرهی نوساز و قطعات اکازاکی در رشتهی مؤخر	DNAلیکاز

رپلیزوم به مجموعه آنزیمهایی گفته می شود که برای همانندسازی نیاز هستند در پروکاریوت پلیمراز اصلی موثر در همانند سازی نوع ۳ بود. پریموزوم هم به مجموعه آنزیمهای اولیه گفته میشد که تولید پرایم را انجام می دادند پس گزینه ب جواب سوال ماست.

خانواده ی آنتی بیوتیکی کینولون شامل نالیدیکسیک اسید و این دوستانی که در نامشان فلوکسازین دیده می شود؛ مثل سیپروفلوکسازین، لووفلوکسازین و هستند که فارماکودینامیک آنها در مهار عملکرد آنزیم DNA جیراز (توپوایزومراز باکتریایی) است که پیشتر گفتیم در حذف ابر مارپیچهای مثبت ایجاد شده در حین همانندسازی فعالیت دارند. اگر این آنزیم مهار شود؛ همانندسازی میشود پس جواب سوال گزینه ج میشه.

🗘 چندتا تست مونده . اونها رو هم بزنیم. تلومر قفلی چندسال اخیر طراحاست:

این سوال یکم ابهام داشت آوردم با هم بررسی کنیم؛ کلید سوال میگه گزینه اول غلط هست ولی اگر به گزینه جنگاه کنی اون هم غلط به نظر میاد.

اول اینکه تلومراز نوعی ترانس کریپتاز هستش یعنی DNA پلیمراز نیستش پس گزینه الف غلطه، از طرف دیگه در سلولهای جهش یافته (تغییر یافته) مشاهده شده که افزایش طول تلومر به وفور یافت میشه پس گزینه ج هم غلط به نظر میاد. تصمیم با خودتون.

۹- در پروکاریوتها اجسزای سیازنده Replisome کدامند؟ (رنران پژشکی اسفنر ۹۹- کشوری)

📶 آنزیمهای هلیکاز و DNA پلیمراز ا

🖼 پریموزوم و DNA پلیمراز III

🗺 مولکول DNA،DNA پلیمراز ۱۱ و آنزیم هلیکاز

dna A.dna B 🔯 و پرايمر

۱۰ - به یک بیمار به دلیل عنونت دندان سیپروفلو کساسین تجویز شده است. کدام فعالیت آنزیمی در اثر این دارومهار میشود؟ (علوم پایه رندان پزشکی شهریور ۱۳۰۰ – کشوری)

💯 اتصال قطعات او کازاکی

🖼 برداشتن برایمر

🗃 باز کردن ابرمارپیچ DNA

DNA باز کردن دو رشته

۱۱- همه گزینه های زیر در مورد تلومرها صحبح هستند، بجز: (علوم پایه رندان پزشکی شهریور ۱۳۰۰- کشوری)

توسط آنزیم DNA پلیمراز با استفاده از یک قطعه RNA ساخته می شوند.

باعث پایـداری انتهای کروموزومهای پسـتانداران می شوند.

در دوران پیسری سسلول و در سسلولهای
 تغییریافت... کوتاه تسر می شسوند.

عداد زیادی تکرارهای ۵ تایی از نوکلئوتیدها هستند.

11	1.	4	سؤال
الف	٦	٠	پاسخ



را از روی RNA تولید می ترانس کریپتاز است یعنی DNA را از روی RNA تولید می کنید؛ عکس کاری که آنزیمهای رونویسی انجام می دهند پس گزینه ب جواب ماست.

۱۷- مکانیسم عمل تلومراز کدام است؟ (علوم پایه رندان) پزشکی فرداد ۱۳۰۰- میان دوره کشوری) (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹-کشوری)

- DNA پلیمراز وابسته به DNA پلیمراز
- RNA بليمراز وابسته به DNA
- DNA بليمراز وابسته به DNA
- RNA پلیمراز وابسته به RNA

انزیمهای بالا بیشترشون یه کم توی همانند سازی شرکت میکنن ولی خوب تاثیر گزینه د بیشتره .

۱۳- کدام آنزیم در همانند سازی DNA شرکت می کند؟ (علوم بایه رندان پزشکی اسفند ۱۳۰۰-کشوری)

- 💯 اینورتاز
- DNA 🖳 DNA
- 🗺 ترانس کریپتاز معکوس
 - DNA عليمراز آلفا

ريالة ملك	تعرار سؤالات رر آزمون های رو سال الهیر	cauget.	
letv	۵	رونویسی DNA	

به ساخت RNA از روى الكوى DNA رونويسى گفته مى شود.

هر ژن پروکاریوتی در ابتدای خود دارای توالی خاصی به نام پروموتر است که آنزیم RNA پلیمراز به آن متصل می شود و رونویسی از آن محل آغاز می شود؛ دارای یک توالی اصلی است و در انتها هم دارای یک توالی ختم است. ساختار ژنهای یوکاریوتی کمابیش به همین صورت است اما در مورد مکان پروموتر آنها تفاوتهایی وجود دارد. یکی از تفاوتهای همانندسازی و رونویسی این است که رونویسی فقط از روی یک رشته DNA انجام می شود.

جهت رونویسی هم مانند همانندسازی، در جهت ۵ به ۳ است. قابل توجه است که هیچ یک از انواع RNA پلیمراز فعالیت اگزونوکلئازی ۳ به ۵ یا همان فعالیت proof reading را ندارند پس درصدی از پروتئینهای تولید شده می توانند معیوب باشند. در کل گفته می شود که فرایند رونویسی دارای سه مرحله زیر است: ۱. آغاز (initiation) ۲. طویل سازی (elongation) ۳. خاتمه (termination)

در پروکاریوت ها تنها یک آنزیم RNA پلیمراز وجود دارد و به ساخت انواع RNAها می پردازد اما در یوکاریوت ها سه آنزیم وجود دارد که رونویسی ژنهای مختلفی را بر عهده دارند:

- ۱. RNA پلیمراز I: که ژن همهی RNAها به جز RNA S5 را رونویسی می کند.
- ۲. RNA پلیمراز II: که حاصل رونویسی آنها mRNA است که باید بعدا به پروتئین ترجمه شود.
 - ۳. rRNA پلیمراز III که ژن tRNA و rRNA S5 را رونویسی میکند.

١٣	۱۲	سؤال
٥	ب	پىخ



ر پروکاربوتها رونویسی کمی پیچیده تر از پروکاربوتها است؛ برای مثال RNA پلیمراز ۱۱ ابتها چند ناحیه پرموتوری را شناسایی میکند (که یکی از آنها ممان جمیه TATA هست که درموردش صحبت گردیم) و به فاکتورهای متعددی پرای شروع رونویسی نیاز دارد؛ یکی از این فاکتورها فاکتور رونویسی TFIID هست که جمیه TATA را مستقل از RNA پلیمراز ۱۱ تشخیص داده و به آن متصل می شود. هنگامی که RNA پلیمراز ۱۱ از روی یک ژن رونویسی میکند؛ حاصل آن -mR هنگامی که (بعد از پردازش) حاوی واحدهای (کدونهای) ۳تایی برای سنتز پروتئین است که (بعد از پردازش) حاوی واحدهای (کدونهای) ۳تایی برای در بیک از این کدونهای سهتایی به آنتیکدون RNA پیک نوع آمینواسید خاص را حمل میکند متصل می شود.

نسم RNA پلیمراز پروکاریوتی دارای یک زیر واحد σ (سیگما) است که برای شروع همانندسازی (initiation) باید به پروموتر متصل شود. گفته می شود که صحت آغاز رونویسی را معین می کند!

RNA کے پلیمراز پروکاریوتی دارای زیر واحدهای مختلفی است که مهمترین انها، که دارای فعالیت کاتالیتیکی و پلیمرازی است زیر واحد (β) مکمل ان است).

RNA کے پلیمرازها فعالیت پریمازی، هلیکازی و توپوایزومرازی دارند.

که برای ختیم فرایند رونویسی (termination) در پروکاریوتها بعضا از پروتئینی به نام «پروتئین رو» استفاده می شود که چگونگی اقدام آن چندان در حوصله مطالب مورد نیاز برای آزمون علوم پایه نمی گنجد!

س اگر به RNA پلیمرازها برای فعالیت خود نیاز به +Zn2 دارند. پس اگر به کمبود روی دچار شویم؛ به دلیل اختالال در عملکرد آنزیم RNA پلیمراز کمبود رشد پیدا میکنیم.

که آنتی بیوتیک ریفامپیسین RNA (Rifampicine) پلیمراز پروکاریوتی را مهار میکند و آنتی بیوتیک اکتینومایسین D با اتصال به DNA مانع از رونویسی می شود. پس گزینه ج جواب سوال است. در hnRNA اینترون دیده می شود.

السی باسیلها در حالت عادی دو منبع تامین انبرژی دارند که یکی از آنها گلوکز و دیگری لاکتوز میباشد. ایبران لاکتوز دارای رمز ببرای سه پروتئین موثر در هضم لاکتوز میباشد. در ناحیه قبل از ژن دوتوالی تنظیمی پروموتور و جلوتر از آن اپراتور قرار دارد؛ وظیفه اپراتور جلوگیری از استفاده از لاکتوز میباشد

۱- سلولی را با یک ترکیب شیمیایی مواجه گردهایم که باعث مهار فاکتور رونویسی TFIID شده است. تولید کدام نوع RNA در این سلول مهار میشود؟ (عاوم)یایه رادان پزشکی شهریور ۱۳۰۰-کشوری) MEM RNA

snRNA 📨

mRNA

rRNA ...

۳۷ - کدام زیر واحد آنزیم ۲۰ کدام زیر واحد آنزیم و ۲۰ کدام زیر واحد آنزیم و ۲۰ کدام زیر و ۲۰ کدام زیران و ۲۰ کدام و

🖾 زيرواحد (آلفا)

🖼 زیرواحد (دلتا)

زيرواحد β (بتا)

🖼 زيرواحد (امگا)

۳ - کدامیک از آنتیبیوتیکهای زیر باعث توقف رونویسی در پروکاریوتهامی شود؟ (علوم پایه د ندان پزشکی ۱۴۰۰ - میان دوره کشوری)

الت ميتومايسين استرپتومايسين

🗗 ريفامپيسين 🔼 كلرامفنيكل

شام د ۱ د کدام طریق موجب تنظیم آپرون لاکتوز می شود؟ (علوم پایه پزشکی دی ۹۹ – میان دوره ی کشوری)

🕮 اتصال به رپرسور و مهار پروموتر

🖼 اتصال به اپراتور و افزایش شروع رونویسی

🗗 اتصال به CAP و مهار پروموتر

🗺 اتصال به CAP و افزایش رونویسی

f	٣	Y	1	مؤال
د	3	3	3	پىخ

و وظیفه پروموتور آغاز رونویسی هست. در زمان حضور گلوکز در محیط حتی با وجود مقدار زیاد لاکتوز باز هم گلوکز منبع اصلی سوخت سلول به شمار میرود با این حال وقتی لاکتوز به تنهایی در محیط باشد، اپران لاکتوز صد در صد بیان خواهد شد پس وجود گلوکز بیان آن را کاهش می دهد و درشرایطی که غلظت لاکتوز بالا و گلوکز پایین باشد، اپران لاکتوز بیشتر بیان خواهد شد. پروموتر اپران لک دو تا جایگاه اتصال داره که یکیش برای RNA پلی مراز و دیگری برای کمپلکس CAP-cAMP هست. در زمانی که مقدار گلوکز در محیط پایین می آید میزان PAM در سلول افزایش میابد و این ماده به با اتصال به CAP بیان را افزایش می دهد و از طریق افزایش رونویسی فعالیت اپران و تولید لاکتوز رو تنظیم می شود. CAMP از طریق اقزایش رونویسی فعالیت اپران و تولید لاکتوز رو تنظیم می شود. CAMP از طریق اتصال به CAP و افزایش رونویسی سبب تنظیم ایران لاکتوز می گردد پس جواب سوال گزینه د می شود.

یک یا تعداد بیشتری ژن را از طریق اتصال به اپراتور مهار میکند. در حضور یک یا تعداد بیشتری ژن را از طریق اتصال به اپراتور مهار میکند. در حضور لاکتوز پروتئین Repressor توانایی خودش برای متصل ماندن به اپراتور را از دست میدهد و با جدا شدن آن از اپراتور رونویسی از ژن آغاز میشود. پس ترکیبی از کاهش گلوکز (از طریق تنظیم پروموتور) و افزایش لاکتوز (تنظیم اپراتور) باعث افزایش رونویسی از ژن لاکتوز میشود.

السخ الف المانتيان نوعى مهار كننده رونويسى است كه بر روى RNA پليماراز نوع ۲ اشر كرده و توليد mRNA را متوقف مى كند. ايان سم كه درون قارچ يافت مى شود داراى آثار غيرقابل برگشتى بار كليه و كبد است. پس جواب گزينه الف مى شود.

راسم آمینواسید سلنوسیستئین مستقیماً به واسطه ی یک کد ژنتیکی خاص ساخته نمی شه بلکه از طریح مکانیسم Translational Recoding به وجود میاد. طی فرآیند نامبرده، سلنوسیستئین از کدون های پایان هست ساخته می شه. پس گزینه الف جواب است.

ان بر عهده زیرواحد سیگما و انجام آن بر عهده زیرواحد سیگما و انجام آن بر عهده زیرواحد بتا هستش پس جواب گزینه د میشه.

۵- در حضور آلفاآمانتیسن، ساخت کدام RNA کاهش بیش تسری نشان میدهد؟ (علوم پایه پزشکی اسفنر ۱۴۰۰- کشوری)

rRNA MRNA

AS tRNA E

 ۴- tRNA کدام یک از آمینواسیدهای زیر در روند سنتز پروتئین، کدون UGA را شناسایی میکند؟ (علوم پایه پژشکی – قطبی)

🕮 سلنوسيستثين 🖼 متبونين

🗖 آرژينين 🗖 ليزين

۷- تشخیص محل دقیق رونویسی در باکتریها برعهده کدام زیر واحد هولوآنزیم RNA پلیمراز است؟ (علوم بایه پزشکی اُسفنر ۱۴۰۰- کشوری)

🕮 آلفا 🖼 بتا 🔁 بتاپریم 🖾 سیگما

٧	۶	۵	سؤال
٥	الف	الف	پاسخ



بلابلات	الدواد بوالات بر المول الي ود سال النو	بالبيان
lehr	۵	بيوسئتز پروتئين

بیوسنتز پروتئین فرآیندی هست که طی آن اطلاعات وراثتی موجود در mRNA برای ساخت پروتئین مورد استفاده قرار می گیرد. از آنجا که طی این فرایند اطلاعات از زبان چهارحرفی موجود در اسیدهای نوکلئیک به زبان ۲۰ حرفی پروتئینی ترجمه می شوند حالا چگونه این اتفاق میافتد؟ برای این بحث باید با کدون ها اشنا شویم؛ کدون ها کدهای ژنتیکی رونویسی شده موجود بر mRNA هستند که در جایگاه خاصی از ریبوزوم ها به آمینواسیدی خاص، ترجمه می شوند. کدون ها جفت های سهتایی از بازها هستند و آنتی کدون ها مکمل کدون ها هستند و در ساختمان مولکول tRNA موجود ند.

اسیدهای آمینه به صورت کاملا اختصاصی طی یک فعالیت آنزیمی نیازمند ATP و توسط آنزیمی به نام آمینواسید tRNA مسیدهای آمینواسید نام آمینواسید tRNA مسیدهای ۴ مولکول tRNA متصل می شوند.

تعداد آمینواسیدها است و همین موضوع سبب می شود که یک آمینواسید بتواند به بیش از یک tRNA متصل شود اما یک tRNA نمی تواند حامل بیش از یک نوع آمینواسید باشد و به تبع آن یک کدون نمی تواند بیش از یک آمینواسید را کد کند.

tRNA مربوط به یک آمینواسید ممکن است بتواند به چندین کدون که دارای اختیلاف در سومین باز آلی هستند متصل شود؛ به این کدونها، کدونهای مترادف می گویند. پس یک آمینواسید می تواند چند کدون مترادف داشته باشد. باز وابل یا لرزان: باز آلی در انتهای ۵ پریم یک آنتی کدون که به آن باز وابل می گویند مانند دیگر بازها فقط محدود به ایجاد پیوند هیدروژنی با یک باز مکمل خود نیست و می تواند با بازهای آلی مختلف در انتهای ۳ پریم کدون پیوند ایجاد نماید (پس جواب گزینه ج میشد) به خاطر جلوگیری از مشکل بیش از حد، کدونهای متفاوت در باز سوم عمدتا مربوط به یک نوع آمینواسید هستند.

شناسایی کدون و فعالسازی آمینواسیدها در mRNA توسط کدام گزینه زیر انجام می شود؟ tRNA

کے در فرایند سنتز پروتئین ها آمینو اسیل tRNA سنتتاز باعث فعال سازی آمینواسیدها می شود.

پروتئینسازی در ریبوزومها انجام میشود؛ در کل فرایندی که در پروکاریوت و یوکاریوتها انجام میشود مشابه یکدیگر است، اما دارای جنبههای متفاوتی در ساختارهای دخیل و دیگر جزئیات هستند.

هر فرایند پروتئین سازی شامل یک مرحله شروع، مراحل ادامه (طویل شدن) و مرحله ی خاتمه است.

۱- باز Wobble چگونه بازی است؟ (پزشکی
 ۲زر ۹۲- میان دوره ی کشوری)

🕮 انتهای ۵َ باز کدون

🖼 انتهای ۳ باز کدون

🔯 انتهای 🖒 باز آنتی کدون

🖼 انتهای 🖺 باز آنتی کدون

۲- تمام عوامل زیر برای شروع ترجمهی در پروکاریوتها لازم هستند، بجز: (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی- قطبی)

fMet tRNA MI

A · S ribosome

Shine- Dalgarno توالي

MRNA دارای رمز AUG

۲	1	سؤال
پ	3	پىخ

لازم به تکرار است که قبل از شروع فرایند ترجمه، اولین واکنشی که باید صورت بگیرد توسط انزیم آمینواسید ۱۳۸۸ سنتتاز است و اتصال آمینواسیدها به ۱۳۸۸ را انجام میدهد.

در مرحله شروع، mRNA و GTP (که مثل ATP متصل به یـون منیزیـوم +Mg2 است) و زیرواحد کوچک ریبوزوم (در یوکاریوتها S30 و در پروکاریوتها S30 است)؛ tRNA حاوی متیونیـن (Fmet tRNA) که آنتیکدون آن مکصل کدون AUG است و فاکتورهای شروع کننـده رونویسی (در پروکاریوتها نـام آنها IF است و در یوکاریوتها به آنها و IF است و در Shine Dalgarno میگوینـد) دخیـل هستند. یوکاریوتها به آنها RNA پلـی مـراز در تشـخیص محـل و شـروع رونویسی نقـش دارد.

کے زیر واحدہای ریبوزوم در پروکاریوتھا ۳۰۵ و ۷۰۵ هستند. (S80 مربوط به یوکاریوت هست.)

است برای شروع فرایند ترجمه، ابتدا زیر واحدهای ریبوزوم از هم جدا می شوند و سپس باید زیر واحد کوچک ریبوزوم به مکانهای ویژهای از می شوند و سپس باید زیر واحد کوچک ریبوزوم به مکانهای ویژهای از IF1 و IF1)، کدون MRNA متصل شود؛ با کمک فاکتورهای شروع کننده (IF1 و IF3)، کدون AUG و توالیهای خاصی در MRNA (توالی شاین-دالگارنو) با اجزای کمپلکس ریبوزوم (بخشی از زیرواحد کوچک ریبوزوم) ارتباط برقرار کرده و فرایند را شروع می کنند. جزئیات چگونگی انجام این فرایند مهم است. بدون فرایند را شروع می کنند. جزئیات حگونگی انجام این فرایند مهم است. بدون خایگاه P در ادامه با قرار گرفتن TRNA حاصل متیونین یا AUG خرمیل متیونین در جایگاه P ریبوزوم، فرایند ترجمه آغاز می شود. کدون آغاز محلی است که فرایند ترجمه از آمینواسید متیونین را کد می کند کدون آغاز محلی است که فرایند ترجمه از آنجا شروع می شود. با این توضیحات جواب سوال گزینه ب میشود.

کھ کدون آغاز ترجمه N-فرمیل متیونین را کد می کند و با سایر کدونهای متیونین که در وسط پلی پپتید می آیند فرق دارد زیرا آنها متیونین ساده را کد می کنند.

کے کدون های پایان، که القا کنندهی خاتمه ی فرایند ترجمه هستند شامل UAG و UAA، UGA

ریبوزوم کامل دارای سه جایگاه است؛ جایگاه A که TRNAهای حامل آمینواسید به آن وارد می شوند، جایگاه P که پبتیدهای حاصل از هر دور مرحله طویل شدن در آن قرار می گیرند و جایگاه E که جایگاه خروج است. همه ی

۳- انتهای۳ کدام یک از rRNAهای زیر مکمل انتهای 'mRNA (Shine-Dalgamo) در پروکاریوت هاست؟ (علوم پرایه زندان پزشکی اسفند۹۹ –کشوری) ۱۸۵ علا

195

YY's

os 🖹

	٣	سؤال
	ŗ	پاسخ

16 Iri

tRNAهایی که باید وارد ریبوزوم شوند وارد جایگاه A می شوند؛ تنها tRNA نخست که حامل متیونین و یا فرمیل متیونین است در جایگاه P قرار می گیرد. کمپلکس شروع در یوکاریوتها شامل eIF2 و GTP و tRNA حامل متیونین است که به آن کمپلکس سه تایی می گویند.

ك شكل فعال شده اسيد أمينه در فرأيند ترجمه «آمينو آسيل AMP» است.

می شوند در ایس مرحله طویل شدن؛ A اهای بعدی در جایگاه A ریبوزوم وارد می شوند در ایس مرحله فاکتورهای مرحله طویل شدن که در پروکاریوتها EF: Elongation Factor) (eEF:) نامیده می شوند. (eEF:) و در یوکاریوتها eEF نامیده می شوند. (eukaryotic Elongation Factor) و همچنیان GTP برای عملکرد مناسب -NA ای ورودی باید به آن متصل باشند. پس گزینه الف تنها گزینهای است که فاکتور طویل شدن به شمار می رود.

فاكتور طويل شدن EFT در رساندن أمينواسيد فعال شده به ريبوزوم و EF1 در التخاب أمينواسيد صحيح نقش دارد؛ EF-G هـم در جابه جايي mRNA موثر است.

باسم دو اتفاق مهم در این مرحله می افتد:

عمل آنزیم پپتیدیل ترانسفراز: اتصال آمینواسید موجود در جایگاه P را به آمینواسید موجود در جایگاه P را به آمینواسید موجود در جایگاه P موجود در جایگاه P را بدون آمینواسید می کند. قبلا هم در سوال ۱۱ مبحث ساختار نو کلئوتیدها گفتیم S ۲۳ rRNA در پروکاریوتها این عمل را انجام می دهد.

کے گروهی از آنتی بیوتیک ها عملک رد پپتیدیل ترانسفرازی پروکاریوتی را متوقف می کنند این ها شامل کارامفنیکل و سیکلوهگزامید هستند کارامفنیکل یک آنتی بیوتیک باکتریواستاتیکه که از طریق پیوند برگشت ناپذیر با باکتری ها بیوسنتز پروتئین را مهار می کند. اگه اهل لنزی یا لیزیک کردی احتمالاً قطره ی چشمی شو استفاده کردی!

کھ عمل پپتیدیسل ترانسفرازی در یوکاریوت ها به وسیلهی ۲۸ S rRNA (زیسر واحد بزرگ ریبوزوم) انجام می شود. این عمل می تواند توسط سم ریسین مهار شود

سلع عمل آنزیم ترانس لوکاز: این آنزیم سبب جرکت ریبوزوم در جهت ۵ به ۳ بر روی mRNA میشود و به این ترتیب tRNA موجود در جایگاه A را به P و tRNA موجود در جایگاه P را به E منتقل میکند.

که در پروکاریوتها EF-G وظیفه ترانس لوکازی را دارد و در یوکاریوتها eEF2.

9 ۴- کدام یک از فاکتورهای ترجمه در انتخاب صحیح آمنیواسیل tRNA و قرار گرفتن آن در جایگاه A ریبوزوم نقش دارد؟ (رندان پزشکی شهریور ۹۸- مشترک کشوری)

RFY E eIFY E eIF1 EF1

- 🕮 تتراسايكلين
- عنتامايسن 🖼
- 🚰 کلرامفنیکل

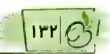
© ۵- کدام آنتی بیوتیسک، آنزیسم پبتیدیسل ترانسفراز باکتریایسی را مهار میکند؟ (علومهایسه پزشکی و رندان پزشکی – قطبی)

ہنی سیلین 🖾

🤡 ۶-سم دیفتری کدام یک از فرآیندهای پروتئین سازی رامهار می کند؟ (علو^{م پ}ایه ر*ندان پزشکی و پزشکی – قطبی*)

- mRNA اتصال ريبوزوم ٻه
- 🖼 مرحلهی خاتمهی ترجمه
- 🛅 مرحلهی طویل شدن ترجمه
- 🕶 قراردادن آمینواسیل- tRNA در جایگاه A

۶	۵	۴	سؤال
E	5	الف	پىخ



ک آنتی بیوتیک اریترومایسین با اتصال به زیر واحد بزرگ ریبوزوم پروکاریوتی مانع از این واکنش در پروکاریوت می شود.

که سم دیفتری و سیاه سرفه با ADP-ریبوزیلاسیون فاکتور eEF2 سبب مهار ترانس لوکاسیون و درنتیجه مهار طویل شدن رشته در حال ترجمه در بدن ما میشوند. (بر یوکاریوتها اثر دارند). پس جواب سوال گزینه ج است.

۷- ترتیب جابجایی tRNA در ریبوزوم در مرحله elongation
 است؟ (علوم بایه پزشکی دی ۹۹- میاندوره ی کشوری)

E site \rightarrow P site \rightarrow A site

E site \rightarrow A site \rightarrow P site

P site → E site → A site

 $P \text{ site} \rightarrow A \text{ site} \rightarrow E \text{ site}$

است پس همانطور که در جواب سوال قبل گفتیم RNA از جایگاه A به P و سپس منتقل می شود و جواب سوال با فرض اینکه گزینه ها فلشها جابه جا گذاشته شده گزینه الف می شود. در مرحله خاتمه؛ یکی از کدون های پایان در جایگاه A قرار می گیرد و چون tRNA مکملی برای کدون های پایان وجود ندارد فاکتورهای Releasing یا آزاد کننده جایگاه A را می گیرند و با فعال کردن پپتیدیل ترانسفراز موجب هیدرولیز پیوند بین tRNA و پپتید ایجاد شده روی آن (در جایگاه P) شده و در انتها هم دو زیر واحد ریبوزومی از هم جدا می شده روی آن (در جایگاه P) شده و در انتها هم دو زیر واحد ریبوزومی از هم جدا می شده و کار به اتمام می رسد.

کے آنتی بیوتیک هایی که به زیر واحد S30 ریبوزوم پروکاریوتی متصل می شوند مانع شروع فرایند پروتئین سازی می شوند؛ آنتی بیوتیک های استر پتومایسین و تتراسایکلین از این نوع هستند

۸- مهار کننده ی قدوی سنتز پروتئیس که به سه صورت آنالوگ آمینوآسیل ۱RNA عصل مینماید،
 کیدام است؟ (پژشکی و رنران پژشکی قطبی)

🕮 سیکلوهگزامید

🖼 ريفاميسين

استر بتومايسين

🖼 پورومايسين

پاسخ پورومایسین آنتیبیوتیکی است که به دلیل شباهت ساختمانی که به tRNA حامل تیروزین دارد؛ (به اصطلاح آنالوگ یکی از آمینوآسیل tRNAها است) در جایگاه A به جای آن قرار میگیرد و همین امر سبب مهار زودرس سنتز پروتئین میشود.

کھ تکرار کن: EF-Ts ترانس لوکاسیون ریبوزوم را در مرحله طویل سازی متوقف می کنید.

کھ میتومایسین یک داروی شیمی درمانیت که چرخهی سلولی رو هدف قرار میده.

کھ بے یاد داشتہ باشیم کے فاکتور ترجمہ eIF3 مسئول جدا نگے داشتن زیرواحدھای بزرگ و کوچک ریبوزوم از یکدیگر است.

کے برای فعالیت Spiceosome، وجود snRNA لازم است.

	٨	Y	سؤال
	٥	الف	پىخ



ساختار پروتئین ها گفته بسودم که اگر درست انجام نشبود پروتئین هاست که تبوی بخش ساختار پروتئین ها گفته بسودم که اگر درست انجام نشبود پروتئین ها گفته بسودم که اگر درست انجام نشبود پروتئین ها شدند که مطمئین شبوند پروتئین ها صحیح تا میخورند و در جای لیزوم تاخوردگی را اصلاح کنند؛ از جمله ایس مبواد می شبود به چاپرون و پروتئیس دی سبولفید ایزومراز و پرولیسل جمله ایس ترانس ایزومراز اشاره کرد. با ایس حال لیزیل اکسیداز جزو ایس آنزیمها نیست و در ساخت پل عرضی در ساختار کلاژن ها مؤثر است. پس جواب سوال گزینه ب میشه.

أخرين سوالها هم براي دوره:

رسز شروع پروتئین سازی همون AUG بود دیگه. این سوال در حد کنکور هم نیست جوابش گزینه ج میشه.

وسب کلرامفنیکل همون آنتی بیوتیکی بود که پهتیدیل ترانسفراز باکتریایی رو مهار می کرد پس جواب سوال گزینه الف میشه.

🗗 خستگی کم کم داره بهمون غالب میشه!

 ۹- در فولدینگ صحیح پروتئیسن کسدام پروتئیسن نقشسی ندارد؟ (علوم پایه رادان پزشکی اسامند
 ۱۳۰۰-کشوری)

🗺 چاپرون

📆 ليزيل اكسيداز

🗺 بروتئين دي سولفيد ايزومراز

📼 پرولیل سیس ترانس ایزومراز

۱۰ - کدام بسک از توالی هسای زیسر بسه عنسوان رمسز شسروع پروتئین سسازی ترجسسه می شسود؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۱۴۰۰ – کشوری)

UAG 😜

UAA 💷

UGA E

AUG 💽

۱۱- کدام آنتی بیوتیک فعالیت آنزیسم پیتیدیال ترانسفراز را مهار میکند؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفنر ۱۴۰۰- کشوری)

کل 📆 تتراسایکلین

💯 كلرامفنيكل

📆 پورومايسين

📴 اريتر ومايسين

ملافظات	تعرار سوالات رر آزمونهای رو سال اقیر	نام سيدن
غيرموم		جوش، آسیب و ترمیم DNA

به آسیب اصلاح نشده در DNA جهش اطلاق می شود؛ انواع مختلفی از جهش ها طبقه بندی شده اند، یکی از معروف ترین طبقه بندی جهش ها بر اساس سایز است. بر این اساس دو گروه جهش داریم:

- ناهنجاریهای کروموزمی: همونا که هزار بار خوندی. مثل Translocation، Deletion و ... که همه شون اختلال در ساختار کروموزوم هستند.
- جهشهای نقطهای: که شامل تغییرات کوچک تر در توالی مولکول DNA است به طوری که یک ژن را درگیر می کنند. به دو گروه تقسیم می شوند:
- جهش های تغییر قالب: که تعداد جفت بازهای موجود در یک ژن تغییر می کند (مثلا یک نوکلئوتید منفرد از ژن حذف می شود) و سبب می شود که به طور کلی توالی پروتئین های حاصل از ژن برهم بخورد.
 - جهشهای جایگزینی: در این جهشها یک باز آلی با دیگری جایگزین میشود:

اگر در این جایگزینی یک باز پورین جای خود را به باز پیریمدین بدهد یا بر عکس جهش ما، جایگزینی ناهمگون (-Transver) و اگر هر دو باز از یک گروه باشند، جهش ما همگون (Transition)

مؤال ۹ ۱۱ ا۱ پرسخ ب ج الف

خواهـد بـود.



ا - جهشی که منجر به قرار گیری اسید آمینه ی متفاوتی در ساختار پروتئین شود، در کدام دسته قرار می گیرد؟ (علوم بابه رنران پزشکی - قطبی)

- الك جهش تغيير قالب
 - 🖼 جهش خاموش
 - 📴 جهش بیمعنی
 - 🖼 جهش بدمعنی

تغییری در ساختار پپتید حاصله از ژن حادث نشود؛ جهش از نوع Silent (خاموش) خواهد بود و اگر جهش همراه با تغییر کدون یک آمینواسید به کدون آمینواسید دیگر باشد و در مجموع محصول پروتئینی ژن تغییر کند؛ جهش از نوع بد معنا (Miss sense) خواهد بود. اگر تغییر کدون یک جهش سبب ایجاد یک کدون پایان زودرس در ساختار MRNA حاصله از ژن شود و ایجاد یک پروتئین ناقص کند جهش از نوع بی معنا (Nonsense) خواهد بود.

۲- آنمی داسی شکل (Sickle Cell Anemia)
به علیت کدام بیک از موتاسیونها اتفاق
میافند؟ (علوم پایه پزشکی و رندانپزشکی - قطبی)

Nonsense 📟

Missense 💷

Deletion E

Silent 🔼

اتفاق می افتد از انواع معروف جهش Miss sense است. در ایس بیماری یک اتفاق می افتد از انواع معروف جهش اشده هموگلوبیس کدون GAA را به جهش ناهمگون جایگزینی در ژن زنجیره بتا هموگلوبیس کدون GAA را به GUA تغییر می دهد و سبب تغییر آمینواسید گلوتامات به والیس شده و ایجاد بیماری می کند. ایس بیماری به صورت اتوزومی مغلوب به ارث می رسد

 ۳- نقص ارثی در کدام یک از کانالهای غشایی باعث فیبروز سیستیک میشود؟ (علومهایه پزشکی- قطبی)

سے پیپ ھیدروڑنی

🖼 کانال کلسیمی وابسته به ولتاژ

🖼 کانال کلر

ATPase پمپ سديم- پتاسيم

در بیماری سیستیک فیبروزیس یک Deletion در کروموزوم ۷ در محل آمینواسید ۵۰۸ کانال پروتئینی کلر (نه کانال کولر!) اتفاق افتاده است که به واسطهی آن یک آمینواسید فنیل آلانین از زنجیره پپتیدی این کانال حذف شده و به همین دلیل این کانال عملکرد خود را از دست میدهد.

👚 کدامیک از جهش های ژنی زیر از نوع همگون (Transition) است؟

شجهش در کدام بخش از DNA باعث تغییر ساختمان پروتئین میشود؟ Exon

۴- پرتو ماوراه بنفش چه نوع آسیبی در DNA ایجاد می کند؟ (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی - قطبی)

- 🕮 دېمرهای پورينی
- 📨 دیمرهای پیریمیدینی
 - DNA حلقوى
- 🖼 دآمیناسیون اکسیداتیو

الله و الله الله مختلفی برای ترمیم DNA آسیب دیده وجود دارد که مختصراً با هم میخوانیم:

√ ترمیــم برداشــت بــازی (repair Base excision): در مــوارد اکسیداســیون، متیلاســیون و دآمیناســیون بازهـای آلـی وارد عمــل میشـود. در ایــن روش ابتـدا محـل را گلیکولیـزه میکننـد تـا نشـانهگذاری شـده و سـپس تخریـب شـوند و سـپس آنزیمهـای DNA پلیمــراز و لیــگاز ادامــه کار را بــر عهــده میگیرنــد.

✓ ترمیــم برداشــت نوکلئوتیــدی (repair Nucleotid Excision): در ترمیــم دیمــر تیمیــن ایجـاد شــده در اثــر نــور ماورابنفـش موثــر اســت و در آن آنزیمهـای لیـگاز و

۴	۳	Y	1	سؤال
ٻ	5	الف	٥	پىخ



پلیمواز تاثیر دارند، بیماری گزودرما پیگمانتوزوم حاصل ایجاد جهش بر اثر یکی از نه ژن این ترمیم است و در آن فرد تحمل قرار گرفتن در نور را ندارد.

✓ ترمیے بند تطابق (Mismatch repair) برای حذف توتومریسے های ایجاد شده در فرایند همانندسازی مهم است. توتومریسم یعنی مولکول در فرمی غیر از فرم اصلی خودش قرار گرفته باشد مثلا اگر سیتوزین با آدنین اشتباها جفت می شود.

√ ترمیم مستقیم: بدون اینکه نوکلئوتیدی جدا شود؛ ترمیم صورت بگیرد. یکی از راههای این روش مثلا قطع پیونید کووالان است؛ مثلا می توان دایم ر تیمین را با شکستن پیوند مستقیم حذف کرد.

DNA أسيب ديده نقش دارد.

السلام هر چه تغییر ساختمانی ایجاد شده کمتر باشد، تاثیر کمتری خواهد گذاشت؛ بیـن گزینههـا، جایگزیـن شــدن آرژینیــن و لیزیــن چــون هــر دو از آمینواسیدهای قلیایی هستند؛ کمترین تغییر را در پی دارد. پس جواب سوال گزینه ب میشه. اگر یادت نبود یه دور مبحث آمینواسید رو دوره کن. این نکته را هم بدانیم که آنزیم گلیکوزیلاز در برداشتن یک باز در مولکول

السلط بیماری گزودرما پیگمانتازوم رو قبلا در پاسخ سوال ۴ درموردش توضیح دادم؛ دلیلش مشکل در ترمیم دیمر تیمین بود که به خاطر نقص داخل DNA بليمراز نوع ۲ ايجاد ميشه پس جواب گزينه د ميشه.

> 🗘 ژنتیکم تموم شد. دوره مونده! بخش مرور نوکلئوتید و ژنتیک:

۵- جایگزینی کدام یک از آمینواسیدهای زیسر با یکدیگر در اثـر جهـش در DNA کمتریـن تأثیـر را در ساختمان و عملکرد پروتئین ها دارد ؟ (علوم یاب بزشكي - قطبي)

- 🕮 گلوتامیک اسید با والین
 - 🖼 آرژینین با لیزین
 - 🗺 فئیل آلاتین با سرین
- 🖼 گلوتامین با تریبتوفان

۶- بیماری گزرودرماپیگمانتوزوم حاصل کاهش فعالبت کدامیک از آنزیمهای زیر است؟ (علوم بایه رندان بزشكي اسفند ۱۴۰۰-کشوري)

- DNA 💯 لیگاز
- RNA بليمراز RNA 🚅
- DNA 🖭 پلیمراز

💇 آندونو کلٹناز

حدول حالتهای DNA

توضيحات	ساختار	ساختمانهای DNA
پایدارترین (فراوان ترین)	در جهت عقربههای ساعت، راست گرد	В
در شرایظ غلظتهای بالای نمک	راست گرد، فشرده تر	Α
بلندتر و باریک تر از ۲ ساختار دیگه (گوانین سیتوزین فراوان)	چپ گرد، اتصال نوکلئوتيدها به صورت زيگ زاگ	Z

۶	۵	سؤال
٥	ب	پىخ

جدول انواع RNA و ویزگیهای ساختاری

ساختمان	وظيفه	RNA إلياع
چهار حلقه ای، یک بازوی پذیرنده (توالی CCA)، RNA تیمین دار	انتقال آمینواسید به ریبوزوم	IRNA
در یوکاریوتها دچار تغییر می شوند: ۱. اضافه شدن یک مولکول ۷ متیل گوانوزین تری فسفات به انتهای ۵ که به آن ایجاد شدن Cap (کلاهک) میگویند و نقش آن محافظت mRNA در مقابل اگزونوکلتازهاست. ۲. اضافه شدن قطعاتی از آدنیلات (نوکلتوتید آدنین دار) در انتهای ۳ مولکول Poly A میگویند.	پیامبر اطلاعات برای ساخت پروتئین	mRNA
باید قبل از اینکه به سیتوپلاسم بروند تحت تاثیر مراحل پردازش (Processing) قرار بگیرند و اینترونهای آنان از mRNA بالغ حذف شود.	پیش ساز mRNA	hnRNA
موجود در ساختمان ریبووزوم	أنزيم ترانسفراز در ريبوزوم	rRNA

جدول عوامل همانندسازى

توضيحات	برطيبات عوير در منالندساري
اتصال به Ori C، بازکردن این توالی	DNA A
باندشدن به هر ۲ رشته باز شد، جلوگیری از بسته شدن ۲ رشته	SSBP
لازم برای شروع همانندسازی، نوعی RNA پلیمراز، ساخت پرایمر	پريماز
هلیکاز	DNA B
اتصال قطعات اكازاكى	ليكاز
اندونو کلثاز و لیگاز در یک رشته DNA برای بازکردن پیچ و تاب	توپوایزومراز ا
اندونوکلئاز و لیگاز در دو رشته DNA برای بازکردن پیچ و تاب	توپوایزومراز ۱۱ (ژیراز در پروکاریوت)

جدول عوامل همانندسازى

اگرونو کلتاری	DNA پائی سراز
هر دو سمت	1
٣٥ به ٣٥	II
۵" به ۳" (مهم ترين)	III

الوجيحات	الكرار يوكاريوني
هسته ای، پریمازی، DNA پلی مرازی	α
ترمیم، اگزونوکلئازی ۵"به ۳"	β
میتوکندریایی	γ
اگزونوکلئاز ۳"به ۵"	ð
نقش حیاتی	3

جدول عوامل رونويسي

توضيحات	نرکیبات موثر در رونویسی
محل اتصال RNA پلی مراز	אפ י פית
AUG	كدون أغاز
UAA,UAG,UGA	كدون پايان
اتصال به پروموتر برای شروع همانندسازی	زيرواحد سيكما RNA پلىمراز
ختم رونویسی	پروتئين رو
کوفاکتور آنزیمهای RNA پلیمراز	Zn



تكات يرتكرار

ا- نوکلئوزید آ آرنوزین، یوریدین، کوانوزین و اینوزین ۱۱- اینوزین آ هر واسط کاتابولیسم آرنوزین / باز آلی آ هایپو گزانتین

DNA فراوانترین و پایدارترین شکل مولکول در برن انسان / سافتار اصلی DNA - ۳ مولکول در برن انسان / سافتار اصلی در شرایط فیزیولوژیک

۳- نقش انواع هیستونها در تشکیل هستهی نوکلئوزومی به غیر از H1

hn RNA / hn پروکاریوت آ معصول پررازش hnRNA-۵ mRNA رر سیتوزول یافت نمی شود و hn RNA / hn پروکاریوت آ معصول پررازش tRNA / hn وکلئوتیر غیرمعمول سورویوریرین و تیمین

۷- پیونر واهرهای نوکلئوتیری متوالی آ فسفولیپیری ۸- گوانین و آرنین آ باز آلی پورینی ۹- باز آلی تیمین آ باز آلی پورینی ۹- باز آلی تیمین آ رارای گروه متیل در سافتار فود است/ در سافتار فود فاقد پنتوز نیست سلام آ سافتمان Cap یا انتهای ۵ بلاک شره آ mRNA

ا-هایپوگزانتین 🕤 مشتق شده از بازهای پورینی

۱- آرئین ای تنها باز آلی موجود در ساختمان DNA ای عامل کتوز ندارد / نقش کلایسین در سنتز آل سنتز آلی موجود در ساختمان DNA این ۳- آن ۳- فسفوریبوزیل پیروفسفات سنتاز (PRPP) ای شروع کننده ی بیوسنتز پورینها/ در مسیر سنتز پورینها و پیریمدینها مشترکه

اسير اوريک س

ممصول نهایی متابولیسم پورین ها (AMP) در انسان

۵- بیماری لش نیوان (فیلی بیماری فوبیه ۞ الدازه کیری اسید اوریک ۞ ارزش تشفیمی / نقص در آنزیم هیپوگزانتین-گوانین فسفوریبوزیل ترانسفراز

راروی آلوپورینول ا

۴- مهار کنندهی گزانتین اکسیداز

۷- هدف از تبویز دارو 🕏 بلوگیری از ایباد هیپراوریسمی در بیماران سرطانی استفاده کننده از شیمی درمانی

۸- هلقه ی پیریمیدین 🕏 تشکیل پیوند بین کرینیک اسید، اسپارتات و کلوتامین در مسیر سنتز از نو (DENOVO)

۹- کرباموئیل فسفات ﴿ نقش در بیوسنتز اوره و نوکلئوتیدهای پیریمیدینی ۱- معصول نوایی کاتابولیسم نوکلئوتیدهای پیریمیدین ﴿ بِتَالَانین و بِتَا آمینوایزوبوتیرات ۱۱- اتصال پورینها به قندها ﴿ از طریق ازت شمارهی ۹

لكات يرتكرار

۱۲- د کامیناسیون ۵- مثیل سیتوزین از تشکیل یوراسیل ۱۲- د کامیناسیون ۵- مثیل سیتوزین از ۱۲۰۰۰ شکیل یوراسیل ۱۳۰۰۰ سیل ۱۳۰۰۰ سیل شکل dTmp از طرف درمالی مهم در سرطان ۱۸ dTmp لیمه کی واکنش methylation از dUmp

ا- توپوایزومراز ۱۱ آ هیدرولیز ATP که هزف مارپیجهای اضافی در مولکول DNA ۲۰ توپوایزومراز

• رو قاصیت انرونوکلتازی و لیگازی

• توانایی تغییر میزان ابر DNA (از بین بردن ابرفنرهای (سوپرکویلها) مثبت)

• باعث شكستن بيونر فسفوري استر

• منالش DNA أيراز باكتري

۳- dna A مسئول شناسایی مبدا همانند سازی در E.COLI

۳- بریمازها 🕤 نقش سنتز کنندهی برایمردر فرایند همانند سازی DNA

۵- dnaB الله نقش هلیکاز در همانند سازی پروکارپوت ها

۶- DNA پلیمراز رلتا 🕏 همانند سازی کروموزوم در هستهی سلولهای یوکاریوتی

DNA -V ژیراز 🖰 نوعی توپوایزومراز است / مهار توسط نالیریکسیک اسیر

DNA - A پلیمراز 🕏 مسئول سنتز پرایمرها در همانندسازی DNA یوکاریوتی الفا

۹- جهت بلیمریزاسیون آنزیم DNA پلیمراز و RNA پلیمراز 🕤 از ۵ به ۳ 🕆

۱۰- همانند سازی DNA باکتری 🕤 نیاز به پریمازها، لیگازها (اتصال قطعات اوکازاکی) و توپوایزومرازها

است

۱۱- هیستون H1 در سافتمان نوکلنوزوم وجود ندارد

dna -۱۲ پلیمراز I برداشتن پرایمر از قطعات اوکازاکی انجام می دهد

۱۳- نقش اصلی در همانندسازی پلیمراز dna نوع ۱۳

PNA پلیمراز کاما آ نقش در همانند سازی DNA میتوکندری و در هستهی سلول یوکاریوتی

نقشی نداره

DNA بییروفلوکساسین آ مهار توپوایزومراز (DNA لیگاز)

(3)

لكات يرتكرار

ا- srRNA5 کی سنتز توسط RNA پلیمراز III (۵ بار)
Sn. RNA کی فرف اینترون ها و پیوند اکزون ها به هم با کمک RNA. SPLICING -۲

سا- فاکتور سیکما کی نقش تشفیص شروع رونویسی

۳- فاکتور رو ρ که فتع رونویسی پروکاریوت ها ۳۰ mRNA -۵

Poly (a) tail بايدارى mRNA بايدارى •

• دارای سافتمان cap با انتهای ۵ بلاک شره

• Rna یلیمراز II رر سنتز آن نقش رارر

ا- Tma است کرون آغاز کننده ی آمینواسیدها در mRNA معصول RNA پلیمراز III است Tma -۱

- بیوسنتز پروتئینها در یوکاریوتها آ نیاز به mRNA، ریبوزوم و MG-GTP

- بیوسنتز پروتئینها در یوکاریوتها آ نیاز به mRNA، ریبوزوم و MG-GTP

۴- کلرامغنیکل 🕏 موار سنتز پروتئین از طریق موار آنزیم پپتیدیل ترانسفراز در سلولهای پروکاریوتی و یوکاریوتی ۱ اثر کلرامفنیکل بر پروکاریوت همانند اثر سیکلوهگزامید بر یوکاریوتها

۵- سع ریفتری 🕏 مهار فاکتور طویل کنندهی (Eef-II) 🕤 مهار سنتز پروتئین یوکاریوتها (تدالحل در فرآیند ترجمه)

> ۷- کلاژن تیپ آ ﴿ مهمترین مارهی آلی بافت استفوان ۷- بیماری اهلرز رائلس ﴿ نقص در کلاژن تیپ VI ۸- بنتامایسین ﴿ عملکرد ترجمه را مفتل میکنر

۹- کمینواسیر TRNA سنتتاز 🕏 کنزیم مرهلهی اول سنتز پروتئین/ انتقاب نوع اسیرکمینهی صفیح باکس مرور ۹:

ا- تصمیح همانند سازی (PROOF READING) آ فعالیت ۳ به ۵ کارونوکلتازی DNA پلیمراز ۲- تقسیم سلولی آ مرهایی M پرفهی سلولی / همانندسازی ژنوم آ مرهایی S

هورمونها

بلانتاك	تعداد سؤالات در آزمونهای دو سال المیر	Buy de
فیلی مهم	9	كليات هورمون شناسي

کلمه هورمون یک لغت یونانی است که به مفهوم تحریک کردن یا به فعالیت انداختن میباشد. هورمونها ترکیبات شیمیایی خاصی هستند که از سلولها غدد یا بافتهای به نام غدد درون ریز مستقیما درون خون ترشح و از طریق جریان خون به سمت بافت هدف هدایت و در آن باعث بروز آثار بیولوژیک خاصی میشوند. این سیستم در کنار سیستم عصبی کنترل بدن ما را بر عهده دارند.

انواع هورمونها س

✓ هورمونهای پبتیدی: GH ،ADH ،ACTH ،PRL ،TRH و...

√ هورمونهای گلیکوپروتئینی: LH، FSH، hCG و TSH. این هورمونها در زیر واحد α یکسان بوده و تفاوت آنها در زیر واحد β است.

✓ هورمون های استروئیدی: شامل هورمون های جنسی، مینرالو کورتیکوئیدها (مثل آلدوسترون) و گلو کو کورتیکوئیدها (مثل کورتیزول) هستند.

✓ هورمونهای مشتق از آمینواسید: هورمونهای تیروئیدی (T3 و T4 یا تیروکسین) و کاتکول آمینها (اپینفرین و نوراپینفرین)

۱- کدامیک از هورمونهای زیبر نقش خبود
 را از طریبق اتصال به گیرندههای داخیل سیلولی
 انجیام میدهد؟ (علوم پایه رندان پزشکی - قطبی)
 کلسی تونین

📰 نستوسترون

🖪 گلو کاگون

انسولین 🕰

انتقال هورمونها در خون: هورمونهای استروئیدی و تیروئیدی و فاکتور رشد شبه انسولینی ۱ توسط پروتئینهای حامل در خون حمل می شوند (هورمونهای لیپوفیال). باقی هورمونها آزادانیه در خون حمل می شوند (هورمونهای لیپوفیال). باقی هورمونهای آزادانیه در خون حمل می شوندی (هورمونهای هیدروفیال). نیمه عمر بیشتر هورمونهای استروئیدی و تیروئیدی نسبت به باقی هورمونها معلول اتصال آنها به پروتئینهای حامل است. گیرنده ی هورمونها: گیرنده هورمونهای استروئیدی عمدتا درون سلول (سیتوپلاسی یا هسته) و گیرندهی هورمونهای تیروئیدی (مثل تیروکسین) در هسته هستند (عمل گیرنده های پروتئینی از طریق تغییر بیان ژن است). گیرندهی باقی هورمونها بر روی غشای سلولی است پس جواب سوال گزینه ب می شود.

الله و اما انواع گیرندههای غشایی:

۱. گیرندههای دارای فعالیت آنزیمی: بر سه نوع اند:

گیرنده های دارای خاصیت تیروزین کینازی: عبارتند از گیرنده های انسولین، فاکتور رشد مشتق از (Epidermal Growth Factor)، فاکتور رشد مشتق از پلاکت (Platelet Derived Growth Factor) و فاکتور رشد شبه انسولینی (-Insu-پلاکت (lin Like Growth Factor)، پس جواب سوال گزینه د می شود.

کھ اتصال انسولین بے گیرندہاش اتوفسفریالاسیون را القا می کند. این گیرندہ دارای خاصیت آنزیمی است.

۲- برای درمان سرطان، دارویی طراحی شده است که از فسفریلاسیون اسیدآمنه تیروزین در گیرنده هورمون جلوگیری میکند. عملکرد کدامیک از هورمونهای زیر می تواند تحت تأثیر این دارو مهار شود؟ (علومهای رندان پزشکی آبان ۱۹۰۰ میان/دوره کشوری)

🖼 كوتيزول

🖪 تيروكسين 🖾 انسولين

🕮 اپی نفرین

مال ۲ ۱ کا پاخ ب د



کی گیرنده ی فسفریله کننده ی JAK پس از اتصال هورمون به گیرنده، موجب فسفریله شدن مولکولهای JAK (Janus Kinase) می شود و این مولکولها باعث ایجاد پیامهای داخل سلولی می شوند مثل هورمون رشد، پرولاکتین و لپتین.

کیرنده های دارای خاصیت گوانیلات سیکلازی: GTP را به cGMP تبدیل می کنند و از cGMP به عنوان پیامبر ثانویه استفاده می کنند مشل نیتریک اکسید (NO) و فاکتور ناتریورتیک دهلیزی (Atrial Natriuretic Factor). پس جواب سوال گزینه ب میشه.

هورمونهایی که گیرنده ی غشایی ندارند و چربی دوست هستند، به راحتی از غشای سلولی عبور کرده و به گیرنده ی درون سلولی خود متصل می شوند. سپس کمپلکس هورمون - HRE (Hormone Response Element) گیرنده به توالی ویژهای از DNA به نام (تنهای خاصی را تنظیم می کند. مثال این متصل می شود و بدین ترتیب رونویسی از ژنهای خاصی را تنظیم می کند. مثال این هورمون ها هورمون های استروئیدی و تیروئیدی و ویتامین D.

کیرندههای وابسته به G پروتئین: سه نوع مهم آن عبارت اند از:

۱- پروتئیسن Gs: باعیث فعال سیازی آدنیلیل سیکلاز می شود که ATP را به در تشییل سیکلاز می شود که ATP را به cAMP نیز در CAMP نیامبر ثانویه استفاده می کنید و همچنیسن پروتئین کینیاز A را فعیال می کنید). اکثیر هورمون های هیپوفیای و همچنیسن گلوکاگسن و اپی نفریسن از ایسن روش استفاده می کننید.

۲- پروتئیس Gq: باعث فعال سازی یک پروتئیس غشایی دیگر (فسفولیپاز C) می شود. ایس پروتئیس فسفات (PIP2) را به اینوزیتول می شود. ایس پروتئیس فسفات (IP3) و دی آسیل گلیسرول (DAG) تبدیل می کنید. IP3 یون کلسیم را از میتوکنیدری و شبکه ی آندوپلاسمی آزاد می کنید. DAG نیز پروتئین کیناز C را فعال می کنید. پس جواب سوال گزینه ج میشه.

۳-پروتئین GI: بر خلاف نوع اول عمل کرده و باعث کاهش cAMP درون سلول می شود؛ یعنی به نوعی فعالیت فسفودی استراز داخل سلولی را افزایش می دهند.

کی فسفو دی استراز با تجزیه ی cAMP می تواند باعث کاهش انتقال پیام یک هورمون به سلول هدف بشود.

راس خوب توی نظر اول ممکنه بگیم که این سوال رو نمیدونیم ولی اگر دقت کنیم میفهمیم که جواب این سوال مشخصه؛ انسولین رو میدونیم تیروزین کینازه؛ پرولاکتین و هورمون رشد هم که از نوع جانوس کیناز بودن پس فقط

cGMP-۳ () پیام بسر ثانویسه کسدام توکیسب ذیسر است؟ (علوم پایه رنوان پزشکی استفند ۹۹-کشوری)

Cortisol

Atrial Natriuretic Peptide

Aldosterone

Acetylcholine

۴ کدام یک از ۵ پروتئین های زیسر موجب افزایس ۱۹۳ درون سلولی می شود؟ (علوم پایه رتران پزشکی اسفند ۹۹ کشوری) (علوم پایسه پزشکی دی ۹۹ میان دوره کشوری)

Gi 🖭

Gs 💳

Gq 🚳

GIY ET

۵- افزایش فعالیت آنزیم فسفودی استراز، عملکرد کدام یک از هورمونهای زیر را کاهش میدهد؟ (علوم پایه رندان پزشکی شهریور ۱۴۰۰ کشوری)

🕮 انسولین 🖅 اپینفرین

🔁 پرولاکتین 🔀 هورمون رشد

مؤال ۴ ۳ م پسخ ب ج ب گزیشه ب باقی میمونیه. بادت باشیه اپنی نفریس گیرندههای مختلف داره کنه بعیدا مىخوانى ولى فعلا بدون كه از طريق أدنيلات سايكلاز هم اثار ميكنه. این رو هم که صدیار تکرار کردیم:گیرنده انسولین و فاکتور رشد شبه انسولینی از نوع تیروزین کیناز بودن، پس جواب گزینه الف میشه. 🖒 پاشو بخش هورمون فيزيو رو هم بعد از اين بخون!

۶- گیرنده کدام بے از هورمون های زیسر ہے از اتصال به هورمنون فعالبت بروتئيس كيشاذي دارد؟ (علوم ياي وتوان يزشكي شهريور ٩٠-كشوري)

🖼 گلو کاگون

🖾 انسولين

🜃 كلسى تونين

📭 ایی نفرین

بالافكات	تعواد سؤالات در آژمونهای دو سال الخیر	نام مبعث
غيرمهم	μ	هورمونهای هیپوتالاموسی و هیپوفیزی

اثرات هورمون ها به دنبال یک تحریک داخلی یا خارجی عمدتا شروع می شود؛ بدین ترتیب که تحریک به وجود آمده باعث ایجاد یک سیگنال الکتریکی یا شیمیایی شده و این تغییر از طریق سیستم عصبی مرکزی انتقال یافته و هیپوتالاموس را تحریک کرده و هیپوتالاموس هم در پاسخ به تحریک ایجاد شده یک هورمون آزادکننده یا رهاکننده ترشح کرده و هیپوفیز قدامی را تحت تاثير قرار داده و از طريق اين مسير سيستم اندوكرين كنترل مي شود.

هیپوتالامـوس هورمونهـای آزاد کننـده و مهـار کننـده را بـرای تنظیـم ترشـح هورمونهـای بخـش قدامـی هیپوفیـز (TSH، ACTH، FSH، LH، GH و PRL یـا پرولاکتیـن) آزاد می کنـد بـه یـاد داشـته باشـید کـه اثـرات محـور هیپوتالامـوس – هیپوفیـز بـر روی پرولاکتیـن به صورت مهاری است، بنابراین قطع این محور سبب افزایش پرولاکتین می شود.

پیامبر ثانویه تمام هورمون های هیپوتالاموس به جز TRH و GNRH از نوع سیستم آدنیلات سیکلاز (cAMP) هست و فقط این دو آنزیے از طریق سیستم اینوزیتول(IP3) عمل می کنند

> 🕥 ۱- کدامیک از هورمون های زیسر ز هیپوفیسز خلفى ترشيح مىشبود؟ (علوم يايه رندان پزشكى اسقند ۱۴۰۰-کشوری)

> > GH ADH B ACTH LU LH AT

🕜 ۲- در افزایس استمولالیته خبون هیم متوارد زیسر اتفاق میافتند، بجز: (علوم بایه پزشکی شهریور ••ها- کشوری)

🕮 آزاد شدن وازوپرسین

الما تشنكي

🛐 تولید مقدار زیاد ادرار

الق افزايش اسمولاليته ادرار

کا دو هورمون اکسی توسین و هورمون ضدادراری (ADH) یا وازوپرسین نیز در هیپوتالاموس ساخته میشوند. این دو هورمون از طریق آکسونهای سلولهای عصبی به بخش خلفی هیپوفیز منتقل شده و در آنجا ذخیره و در مواقع لزوم ترشح میشوند.

الم ADH موجب حفظ أب بدن و غليظ شدن ادرار در مواقع كمأبى مى شود. کمبود ADH موجب دهیدراتاسیون می شود.

در زمان تشنگی تحریک هیپوتالاموس یکسری واکنشهایی را در پی دارد که در فیزیولوژی بیشتر میخوانید ولی فعالا در همین حد بدانید که فرد احساس خشکی دهان و تشنگی می کند و از طرف دیگر هورمون انتی دیورتیک از هيپوتالاموس خلفى ترشيح مىشود و اين هورمون با اثر بر كليهها و عمدتا لوله پیچ خورده دور و مجاری جمع کننده ادراری موجب افزایش بازجذب آب شده و ادرار کے حجم و غلیظ ایجاد میکند. پس گزینه ج غلط است.



تع دوپامین مهارکنندهی هورمون محرک فولیکولی است.

ANP کے دفع سدیم و به دنبال آن آب را افزایش داده و باعث کاهش فشار خون می شود. کے از بیس هورمون های هیپوفیز تنها هورمون رشد و پرولاکتین تحت تأثیر مهار هیپوتالاموس هم به ترتیب توسط سوماتواستاتین و دوپامین قرار دارند. (تمام هورمون های هیپوفیز دارای آزادکننده هستند)

از دست دادن آب اولین و مهم ترین محرک ترشح هورمون وازوپرسین یا ADH بود. بقیه هورمون ها ربطی به تشنگی ندارند.

کانال اکوآپورین ۲۰ تنها اکوآپورینی هست که عملکردش توسط وازوپرسین تنظیم میشه و کارش بازجذب آب از ادرار هست. در صورت ایجاد موتاسیون در ژن Aqp2 که روی کروموزوم ۱۲q13 قرار گرفته، عملکرد بازجذبی این کانال مختل میشه، فرد مورد نظر به دیابت بیمون نفروژنیک مبتلا میشه و دائماً دستشویی واجب میشه! پس جواب سوال گزینه ب میشه. اگر مشکل در ترشح نشدن هورمون به شکل اولیه باشه به دیابت بیمونه هیپوتالاموسی معروفه و میتونه بر اثر تروما به جمجمه هم ایجاد بشه. اکسی توسین نیز موجب تسهیل انقباضات رحم در زمان زایمان میشود و در ترشح شیر در زمان مکیدن توسط نوزاد نقش دارد. علاوه بر این دو مورد تحریک کننده استروژن نیز باعث تحریک ترشح آن شده و پروژسترون آنرا مهار می کند.

با توجه به کاهش LH، FSH و تستوسترون و در عین حال افزایش متعاقب GnRH، اختلال پیشآمده در هیپوتالاموس نیست و در هیپوفیز هست. از طرفی چون هورمونهای محرک غدد جنسی کاهش یافتن، فرد دچار هیپوگنادیسم شده، نه هیپرگنادیسم. در ضمن به خاطر داشته باشید که اگر اختلال در هیپوتالاموس باشه، از نوع اولیه و اگر در هیپوفیز باشه، از نوع ثانویه خواهد بود. پس جواب سوال گزینه ج میشود.

۳- بیماری با از دست دادن آب بدن (-water de) مواجعه شده است. به طور فیزیولوژیک ترشیح کندام هورمیون انجام می گیرد؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۱۴۰۰ – کشوری)

🖾 باراتورمون 🗃 كلسيتونين

🗺 اکسی توسین 💮 🗷 واژوپرسین

۴- موتاسیون در گدام یک از پروتئینهای مسیر پیامرسانی وازوپرسین منجر به دیابت بیمزه نفروژنیک میشود؟ (علوم پایه دندان پزشکی و پزشکی - قطبی)
 الته اسمورسیتورها

🖘 كانالهاي آكوآپورين

🔁 کانال های سدیم – پتاسیم

🖼 بارورسپتورها

۵- یافتههای آزمایشگاهی بیماری عبارتند از، کاهش
 ۴۶H, LH و تستوسترون و افزایش GnRH، این اختلال
 با کدام گزینهی زیر تطابق دارد؟ (علوم پایه پزشکی-قطبی)

📶 هيپر گناديسم اوليه

🖅 هيپوگناديسم اوليه

🗗 هيپوگناديسم ثانويه

🖼 هيپر گناديسم ثانويه

بالمقات	تعدار سؤالات در آزمون،های دو سال افیر	<i>تام</i> ىيەك
غيرموم	p	هورهونهای کورتیکوئیدی

یکی از مسیرهای مهم تنظیم متابولیسم بدن ما مسیر گلوکوکورتیکوئیدها است. شرح این مسیر بدین گونه است: هورمون هیپوتالاموسی CRH (هورمون آزادکنندهی کورتیکوتروپین) با اثر بر غده هیپوفیز

موجب شکسته شدن یک مولکول پیش ساز به نام پرو اپیوملانوکورتین (POMC) به هورمونهایی مثل ACTH، MSHها، Endorphinها و LPH می شود.

۵	۴	٣	سؤال
2	ب	٥	پىخ

باعث پیگمانتاسیون پوست می شود. MSH-lpha

ACTH از قسمت قدامی هیپوفینز ترشح شده و با اثیر بر قشر غده فوق کلیه (آدرنال) موجب ترشح هورمون کورتیزول می شود. ترشح مینرالوکورتیکوئیدها (الدوسترون) از قشر فوق کلیه مستقل از این هورسون است و توسط هورمون انژیوتانسین ۲ کنترل میشود.

- 🕜 ۱- هورمونهای گلوکوکور تیکولیدی نظیر کور تیزول سىب (علوم يايه يزشكي - قطبي)
- 💵 افزایش گلوکونٹوژنز (تجزیهی گلیکوژن) میشوند.
 - 🛂 كاهش ليبوليز مىشوند
 - 🖼 كاهش قندخون مىشوند.
- 🖼 افزایش آنابولیسم اسیدهای آمینه در کبد میشوند.

السلم هدف اصلی هورمون کورتیزول افزایش قند خون است. کورتیزول با تسریع فرایند گلو کونثوژنز از طریق افزایش فعالیت آنزیم کلیدی فسفوانول پیروات کربو کسی کیناز (-PEP CK) موجب افزایش قند خون میشود. علاوه بر این پروتئینهای سلولی نیز به آمینواسید تجزیه میشوند. آمینواسیدها به خون وارد شده، توسط سلولهای کبدی برداشته میشوند و در فرایند گلوکونٹوژنز کاتابولیزه میشوند. هورمون کورتیزول باعث افزایش لیبولیز بافت چربی و افزایش بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب برای تولید انرژی نیز میشود. البته در گردن و شانه ها باعث افزایش لیپوژنز می شود. (پس جواب سوال گزینه الف است)

> 😭 ۲- کدامیک از عوامل زیر در بیوسنتز آنزیوتانسین ۱۱ مستقیماً دخالت ندارد؟ (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی - قطبی)

- 🕮 رنين
- 🖼 كورتيزول
- 🗗 آنزیم مبدل آنزیوتانسین
 - 🖼 غلظت سديم پلاسما

🐠 هورمون الدوسترون از دیگر هورمونهای قشر فوق کلیه است که باعث افزایش بازجذب کلیوی سدیم و آب و افزایش دفع کلیوی پتاسیم میشود. افزایش ترشح آلدوسترون با افزایش غلظت آنژیوتانسین II، افزایش غلظت پتاسیم و کاهش غلظت سدیم نیز صورت میپذیرد (در پی کاهش GFR گلومرولی، رنین ترشح شده از سلولهای جنب گلومرولی موجب تبدیل آنژیوتانسینوژن به آنژیوتانسین I میشوند و نهایتاً آنزیم مبدل آنژیوتانسین (ACE= Angiotensin Converting Enzyme) أن را تبديل به أنژيوتانسين II مي كند).

> ۳ - سنتز فنیل اتانول آمین ۱۸۰۰ متیل ترانسفراز توسط كدام هورمون زير القا ميشود؟ (علوم بايه يزشكي اسفند ۱۴۰۰ – کشوری)

- 🕮 تيروكسين
- 🖼 کورتیزول
- 🛂 پاراتورمون
- 🍱 آلدوسترون

🔁 ۴- در سندرم کوشینگ کدامیک از هورمونهای زیر افزایش می باید؟ (علوم بابه بزشکی و دندان بزشکی -

- الما تستوسترون
 - الله آلدوسترون
- 🛂 کورتیزول 🗺 پروڙسترون

سؤال الف

این آنزیم فنیل اتانول آمین -N متیل ترانسفراز آنزیمی هست که با فرایند N-متیلاسیون نوراپی نفریس را به اپی نفریس تبدیل می کند؛ ایس آنزیس توسط گلوکوکورتیکوئیدها القا میشود. با اینکار وقتی ترشح کاتکول امین توسط استرس تحریک می شود این آنزیم با تولید بیشتری از نوع کاتکول آمیـن فعال تـر، پاسـخ فـرد را قوی تـر می کنـد؛ پـس کورتیـزول کـه توسـط اسـترس مزمن ترشح می شود خود باعث افزایش تحریک پذیری فرد می شود.

السلام سندرم کوشینگ: افزایش ترشیح هورمون های گلوکوکورتیکوئیدی مثل کورتيــزول.

بیماری آدیسون: کاهش ترشح هورمونهای گلوکوکورتیکوئیدی مثل کورتیزول. هيهــو الدوسترونيســم: كاهــش الدوسـترون كــه موجــب افزايــش غلظــت پتاســيم می شــود،

هيپر آلدوسترونيسم اوليه (سندرم كان): افزايش آلدوسترون را كويند.



کھ کورتیـزول موجـب افزایـش تبدیـل نوراپینفریـن بـه اپینفریـن در مرکـز غـدهی آدرنـال میشـود.

کے هورمون رشد، اپینفرین و کورتیزول باعث افزایش قند خون میشوند.

تست دوره ای:

کے مہمتریس آندروژن ترشیح شدہ توسیط آدرنال، دی هیدرو اپی اندروسترون (DHEA) است.

افزایش ظاهری مینرالوکورتیکوئیدها یک بیماری ژنتیکی مغلوبه که باعث افزایش فشارخون و هیپوکالمیا میشه. این بیماری از موتاسیون در ژن آنزیم ۱۱- بتا- هیدروکسی استروئید دهیدروژناز به وجود می یاد. (پس گزینه الف جواب است)

ا خوب مهمترین عمل گلوکوکورتیکوئیدها چی بود؟ افزایش قند خون به کمک گلوکونئوژنز که از پروتئین و اسید چرب تامین میشد. پس جواب سوال گزینه ب میشه.

ا بروتئین POMC می تواند هورمون های ACTH و MSH را تولید کند میس جواب سوال گزینه ب میشه.

الکترولیت ها هست همون الدسترون هست پس جواب سوال گزینه ج میشه.

۵- در سندرم افزایش ظاهری مینرال کورتیکوئیدها نقص در کدامیک از آنزیمهای زیر است؟ (علومهای پزشکی و رندان پزشکی - قطبی)

💷 ۱۱- بتا- هیدروکسی استروثید دهیدروژناز

🖼 ۱۷- کتبو هیدروکسی استروئید دهیدروژنــاز

🗗 ۲۱- هیدروکسیلاز

🖼 ۱۱- هیدروکسیلاز

۶- مهم ترین عمل گلو کو کور تیکوئیدها، فعال کردن
 کدام مسیر متابولیک است؟ (علوم پایه پزشکی و رندان پزشکی اسفند ۱۴۰۰ – کشوری)

🕮 گلیکولیز

🖼 گلوكونئوژنز

📧 شانت پنتوز مونوفسفات

🖼 گلیکوژنولیز

۷- پروتئین POMC می تواند کدام یک از هورمونهای
 زیر را به وجود آورد؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۱۴۰۰ –کشوری)

GHRH GHIH G MSH FSH DU

۸- گدام هورمون در تنظیم الکترولیتهای خون نقیش دارد؟ (علوم پایه رئران پزشکی اسفنر ۱۴۰۰- کشوری)

🖾 وازوپرسین 🖅 تستوسترون

رون 🛂 اکسی توسین

🗺 آلدوسترون

produce of the state of the sta	there are a second and the second an	the second secon
بالفقات	تعدار سؤالات در آزمونهای دو سال اقیر	نام میدت
غيرموم	μ	هورمونهای تیروئیری

هورمون آزاد کننده ی هیپوتالاموسی TRH (از کوچکترین هورمونهای بدن و متشکل از تنها سه آمینواسید) موجب ترشح TSH از غده ی هیپوفیز می شود. TS، T4 با اثر بر غده ی تیروئید موجب ترشح هورمونهای تیروئیدی (T3، T4 یا تیروکسین و ۲۵، می شود که به طور کلی باعث افزایش متابولیسم بدن می شوند. از علائم متمایز کننده ی افراد هیپرتیروئید می توان به تبش قلب، تعریق فراوان و تحریک پذیری عصبی آن ها اشاره کرد. شنیدی کسایی که هایپرتیروئیدن قلبشون تاب تاب میزنه؟

٨	٧	۶	٥	سؤال
5	ب	ب	اك	پىخ



۱ - درصورتی که زیر واحد بنای هورمون TSH جایگزین زیر واحد بنای هورمون FSH شود، FSH شود، FSH تغییریافته خاصیت کدام هورمون زیر را خواهد داشت؟ (علوم پایه پزشکی ری ۲۱ - میان دوره کشوری)

TSH ■ LH ■ FSH PRL

۲ کدام فرایند زیبر بیرای سنتز هورمونهای تیروئیدی ضروری نیست؟ (علوم)یه پزشکی فرداد میان روره کشوری)

🕮 اندوسيتوز تيروگلوبولين

🖼 جفت شدن مونو و دی پدوتیروزین

🗺 اتصال ید به ریشههای تیروزین تیروگلوبولین

💷 انتقال يد از داخل فوليکول به جريان خون

ورمونهای گلیکوپروتئینی هیپوفیز که شامل TSH و FSH و LH می شوند از دو رشته a مشترک است و فعالیت از دو رشته a مشترک است و فعالیت خاصی ندارد و فعالیت اصلی از رشته b هست که مشترک نیست و تفاوت دارد؛ اگر رشته a یک هورمون را به b یک هورمون دیگر ترکیب کنیم حاصل آن هورمونی است که رشته b از آن آمده. پس جواب سوال گزینه د میشه.

اسع بهطور خلاصه سنتز هورمونهای تیروئیدی شامل مراحل زیر است:

تغلیظ ید: ید توسط هم بر سدیم - ید وارد تیروسیتها می شود. سپس توسط مبادله کننده ی کلر - ید (پندرین) وارد حفره ی فولیکولی شود.

اکسیداسیون ید: آنزیم تیروپراکسیداز یونهای ید (I-) را به ید خام (I0) تبدیل میکند.

آلی سازی تیروگلوبولین: ید اکسید شده توسط تیروپراکسیداز با ریشههای تیروزیل تیروگلوبولین ترکیب می شود و MIT (مونو یدوتیرونین) و DIT (دی یدو تیرونین) را تشکیل می دهد.

جفت شدن یدوتیروزیل ها: از جفت شدن یک MIT و یک T3LDIT حاصل می شود. از جفت شدن دو DIT نیز، T4 حاصل می شود. این فرایند نیز توسط تیروپراکسیداز صورت می گیرد.

جذب تیروگلوبولین: سرانجام تیروگلوبولین با فرایندهای فاگوسیتوز و پینوسیتوز جذب سلول فولیکولی شده، T3 و T4 از آن خارج شده و ترشح میگردد. با این حال بیشتر ریشههای تیروزیل یددار شده هیچگاه به هورمون تبدیل نمی شوند، یدهای آنها توسط آنزیم دیدیناز خارج شده و دوباره برای تولید هورمون ها تیروئیدی دیگر مورد استفاده قرار میگیرد.

خوب معلوم شد که ید بعد از تغلیظ شدن لازم نیست وارد خون بشه دوباره پس گزینه د غلطه.

هایپرتیروئیدی اولیه: افزایش ترشح هورمونهای تیروئیدی در اثر عواملی مشل آدنیوم تیروئیدی در اثر عواملی مشل آدنیوم تیروئید و بیماری گریوز (وجود آنتیبادیهای تحریک کننده کل TSH) و . . . را گویند سطح پلاسمایی TSH در این حالت به علت فیدبک منفی هورمونهای تیروئیدی بر هیپوفیز پائین است. شایعترین و معمول ترین شکل هیپرتیروئیدی است.

هایپرتیروئیدی ثانویه: افزایش ترشح هورمون های تیروئیدی در اثر افزایش TSH را گویند. حالت ناشایعی است.

۳- کدام یک از گزینه های زیبر در تشخیص تیروئیدیت هاشیموتو اختصاصی تیروئیدیت هاشیموتو اختصاصی تیر است؟ (علوم پایه پزشکی - قطبی)

(Anti- Tpo) آنتی تیروپراکسیداز

TSH هورمون محرک تیروثید

Tf تيروكسين

TBP پروتئین متصل شونده به تیرولید

۳	Y	1	سؤال
الف	٥	٦	پىخ



هیپوتیروئیدی اولیده: کاهیش ترشیح هورمونهای تیروئیدی به علیت عواملی چیون تیروئیدی به علیت عواملی چیون تیروئیدیتهاشیموتو (وجیود آنتیبادی علیه اجیزای غیدهی تیروئید مثل تیروگلوبولین یا تیروپراکسیداز) یا گواتی ناشی از کمبود ید را گویند، در این حالت به علیت کاهیش هورمونهای تیروئیدی، سطح پلاسمایی TSH افزایش می یابد، پس جواب سوال گزینه الف می شود.

هیپوتیروئیدی ثانوید: کاهش ترشیح هورمونهای تیروئیدی در اثیر کاهش TSH را گویند.

اساره می کنیم:

افزایش مصرف اکسیژن و افزایش کارکرد زنجیره انتقال الکترون به وسیله پروتئین ترموژنین که نوعی انکاپلر است. (جواب سوال گزینه ج هست. اگر یادت نیست به مبحث زنجیره الکترون سر بـزن)

افزایش دمای بدن / افزایش سنتز یکسری از پروتئینهای میتوکندری / افزایش پروتئینسازی در زمان جنینی / افزایش لیپولیز / دیابتوژنیک / تجزیه و کاهش پیوسنتز پروتئینها در سنین بالاتر / افزایش گلیکوژنولیز /

داروهای گروه تیوره (تیواوره) آنزیم تیروپراکسیداز و تمام واکنشهای مربوط به آن را مهار می کند و هر دو جزء تیوآمیدها هستند. متیمازول و کربیمازولها هم جزء تیوآمیدها هستند و فعالیت ضد تیروئیدی دارند. قرص متیمازول که احتمالاً شنیدی واسه پرکاری

۴- هورمونهای تیروئیدی از طریق القای تولید، باعث فعالیت زنجیره انتقال الکترون میشوند. (علوم بایه بزشکی شهریور ۱۴۰۰- کشوری)

- cAMP 💯 ماهش
- 🛂 cAMP افزایش
- 🖼 ترموژنین افزایش
- 🖼 ترموژنین کاهش

۵- در فردی که تحت درمان با داروهای تیـواوره اسـت، کــدام فراینــد کاهــش مییابد؟ (علوم پایـه پزشکی و رتران پزشکی- قطبی)

- 💷 تغلیظ ید در سلولهای فولیکولی تیروثید
- 🖼 جفت شدن مونویدوتیروزین و دی پدوتیروزین
 - 🗺 جدا شدن پد از تیروکسین توسط دیدیناز
- 🖼 میل تر کیبی هورمونهای تیروئیدی به گیرنده

تیروئید میدن. واسه کمکاری چی میدن دکتر؟ (خودت بگو)

کھ بررسے سطح TSH پلاسے ابہترین روش برای تشخیص بیماری های تیروئیدی است.

کھ هورمون T3 از T4 فعال تر است. T4 بیشتر از T3 بـ TBGمتصل است و نیمه عمر آن هـ م بیشتر است.

٥	۴	سؤال
۲	3	يسخ

-1746	البدار بوالات در اربوه مای در خال البد	نام بيت
letv	P	هورمون های تنظیم کنندهی کلسیم

کلسیم پنجمین عنصر فراوان بدن محسوب می شود و غلظت کلسیم خون بین ۹ تا ۱۹ میلی گرم بر دسی لیتر است و تقریبا تمام آن در پلاسما یافت می شود.

کلسیم در خون ۵۰ درصد به شکل یونیزه (نسخه فعال آن) و ۴۰ درصد به شکل متصل به پروتئینها (مخصوصا آلبومین) یافت می شود. بدن انسان نسبت به تغییرات کلسیم بسیار حساس است به طور مثال کاهش کلسیم تحریک پذیری عضلات را بسیار افزایش داده و می تواند موجب تشنج شود و از طرف دیگر افزایش آن باعث فلج عضلانی و بیهوشی و مرگ می شود. پس لازم است که غلظت آن در محدوده باریکی کنترل شود؛ کنترل غلظت کلسیم در خون توسط سه عامل هورمون پاراتیروئید هورمون کلسی تونین و ویتامین ک کنترل می شود.

هورمون پاراتیروئید (پاراتورمون) از سلولهای اکسیفیل در غده ی پاراتیروئید در پاسخ به کاهش کلسیم پلاسما ترشح شده و در جهت افزایش کلسیم و کاهش فسفات خون از طریق پیامبر ثانویه cAMP عمل می کند. پاراتورمون با اثر بر استخوان و استئوبلاستها (و اثر آنها بر استئوکلاستها) موجب جذب و آزادسازی کلسیم و فسفات می شود و در کلیه باعث حفظ کلسیم و دفع فسفات می شود. همچنین آنزیم ۱- آلفا هیدروکسیلاز کلیوی را فعال کرده که ۲۵ هیدروکسی ویتامین D3 را به ۱ و ۲۵ دی هیدروکسی ویتامین D3 را به ۱ و ۱۵ دی هیدروکسی ویتامین D3 را به او ایست در کلسی تریول مانند یک هورمون عمل کرده و موجب افزایش جذب کلسیم و فسفات از دستگاه گوارش می شود و نیز دفع ادراری فسفات و کلسیم را کاهش می دهد. در کاهش اثر یا مقدار PTH کام و ۲۲ دی هیدروکسی کوله کلسی فرول که نسخه ذخیره ای آنزیم است در کلیه تولید می شود.

۱- افزایش غلظت کلسیم خون باعث افزایش کدام یک از موارد زیر می شود؟ (علوم پایه رندان پزشکی شهریور ۱۳۰۰-کشوری)

- 🕮 ۱- هیدروکسیلاسیون کوله کلیسفرول
- 🖼 ۲۵- هیدروکسیلاسیون کوله کلیسفرول
 - PTH ترشح
 - 🖼 ترشح کلسی تونین

کلسی تونین نیز در پاسخ افزایش غلظت خونی کلسیم از سلولهای پارافولیکولار غده ی تیروئید ترشح شده و در جهت کاهش کلسیم خون عمل می کنید. کلسی تونین با اثر بر استئو کلاستها (مستقیم) در استخوان موجب افزایش ذخیرهسازی کلسیم می شود و در کلیه موجب دفع ادراری کلسیم می شود. ترشیح کلسی تونین از غده تیروئید به شکل مستقل از آنزیم TSH انجام می شود و فقط فیدب کحاصل از غلظت Ca در ان موثر است.

در مورد ویتامین D بعدا هم توضیح میدیم ولی فعلا بدونید که در زیر پوست این ویتامین بر اثر تابش خورشید به شکل ۲۵ هیدروکسیله تولید می شود و سپس به کلیه میرود؛ اگر در کلیه لازم نباشد به شکل ۲۵ و ۲۴- دی هیدروکسی کوله کلسی فرول ذخیره و اگر لازم باشد به شکل فعال ۱ و ۲۵ دی هیدروکسی ویتامین D3 (کلسی تریول) تبدیل می شود؛ پس ۲۵-هیدروکسیلاسیون آن ارتباطی به غلظت ندارد. ولی ۱-هیدروکسیلاسیون آن با کاهش غلظت کلسیم خون و ترشح پاراتورمون رابطه دارد. پس جواب سوال گزینه د می شود.

	1	سؤال
	٠	پىخ

103/10

و افزایس دفع فسفات در کلیه ها / افزایس بازجذب استخوانی / افزایس جذب روده ای کلسیم یا کلسیم کلسیم و افزایس دفع فسفات در کلیه ها / افزایس بازجذب استخوانی / افزایس جذب روده ای کلسیم / افزایس تبدیل ویتامین D به نسخه فعال آن. پس گزینه ب غلطه.

در پاسخ به کاهش کلسیم یونیزه پلاسما، سنتز کدامیک از هورمونهای زیسر در کلیسه افزایسش مییابد؟ (۱۲۱۵) ۲۱ و ۲۵ دیهیدروکسی کلسی تریول. دقت کن که گفته در کلیه. پس گزینه درو بنزن بسرو مبحث بعد. یادت باشه فرم یونیزه ی کلسیم پلاسما از نظر بیولوژیکی از اهمیت زیادی برخورداره.

این سوالم همونطور که توش مشخصه نسخههای مواد پیشساز ویتامین D هستش ولی نسخه اصلی فعال اون گزینه د میشه. فیزیو خوب بخون تو دوران بالینی درسیه که برات میمونه ن

۲- همه موارد زیر از اعمال هورمون پاراتیروئید (PTH) محسوب می شوند، به جز: (علوم پایه رندان پزشکی آبان ۱۳۰۰ - میان روره کشوری)

- 💯 تحليل بافت استخواني
- 🖼 افزایش بازجذب فسفات از کلیه
- 🍱 افزایش بازجذب کلسیم از کلیه
 - 🗗 هيدروكسيلاسيون ويتامين D

۳- در پاسخ به کاهش کلسیم یونیزه پلاسما، سنتز کدامیک از هورمونهای زیر در کلیه افزایش می یابد؟ (علوم بایه رندان پزشکی اسفند ۹۹ – کشوری)

- Calcitonin Antidiuretic
- Vit DY Y(OH) 1,Yô DY Parathormone

۴- کدامیک از ترکیبات زیر در جدب کلسیم از روده نقش موثر دارد؟ (علوم پایه رندان پزشکی اسفند ۱۴۰۰-کشوری)

🖭 ار گوسترول 🔛 ۷-دهیدرو کلسترول

کلیسفرول کلسی تریول

اللظائد	تعراد سؤالات در آزمون های رو سال المیم	نام ميست
فیلی مهم	1.	انسولین و گلوکاگون

فعالیت درونریزی غده پانکراس مرتبط با قسمتهایی از این اندام است که با نام جزایر لانگرهانس شناخته میشوند؛ سلولهای این جزایر بر اساس خواص رنگ پذیریای که دارند به سه نوع سلول تقسیم می شوند. بخش درونریز پانکراس: سلولهای آلفا ^{حی} گلوکاگون

سلولهای بتا (بیشترین تعداد) 🤝 انسولین

سلولهای دلتا (کمترین تعداد) 🤝 سوماتواستاتین

هورمون های این غده نقش مهمی را در تنظیم و شیفت متابولیسم انسان در شرایط استراحت بازی میکنند، هورمون انسولین در جهت کاهش گلوکز خون عمل میکند لذا کلیهی مسیرهای مربوط به جذب و حفظ و متابولیزه کردن گلوکز و انرژیزایی از آن و یا تبدیل آن به گلیکوژن را سرعت میبخشد، اعمال انسولین به شرح زیر است:

۱- با فعال کردن آنزیم گلوکوکیناز موجب حفظ گلوکز در سلول و جلوگیری از خروج آن می شود.

۲- با افزایش تولید آنزیمهای کلیدی گلیکولیز اعم از فسفوفروکتوکیناز و پیروات

كيناز باعث تسريع كليكوليز مى شود.

٣- با اثر بر آنزيم گليكوژن سنتاز باعث افزايش گليكوژنز مىشود.

f	۳	۲	سؤال
٥	۵	۲	پىخ

- ۴- با مهار آنزیم گلیکوژن فسفریلاز، گلیکوژنولیز را مهار می کند.
- ۵- با مهار آنزیمهای کلیدی مسیر گلوکونتوژنز چون آنزیم PEPCK، گلوکونتوژنز را مهار می کند.
- e- با فعال كردن أنزيم پيروات دهيدروژناز موجب افزايش دكربوكسلاسيون اكسيداتيو پيروات ميشود.
- ۷- در افراد دیابتی (نوع ۲) بالا بودن سطح انسولین سبب ورود پتاسیم به داخل سلول و ایجاد هیپوکالمی میشود.
 - ٨- انسولين باعث افزايش برداشت گلوكز و اسيدامينه توسط عضلات ميشود.
 - ۹- در افراد دیابتی (نوع ۱)، کمبود انسولین باعث افزایش تولید اجسام کتونی و کتواسیدوز دیابتی میگردد.
- کے فاکتور رشد شبه انسولینی (۱-IGF) که سوماتومیدین C نیز نامیده میشود شبیه به انسولین بوده و در کبد منتشر میشود.

الـف مىشـود

۱- در شرایطی که نسبت میزان گلوکاگون به انسولین افزایش یابد، کدام آنزیم کبدی فسفریله و غیرفعال می شود؟ (علوم)یه رندان پزشکی آبان ۱۹۰۰ میانروره کشوری)

- 💯 فسفريلاز كيناز
- 🖼 پیروات کربوکسیلاز
- 🖼 پیروات دهیدروژناز
- 💷 گليكوژن فسفريلاز

هورمـون گلوکاگـون در زمـان کاهـش قنـد خـون ترشـح شـده در جهـت افزایـش گلوکـز خـون عمـل می کنـد (در زمـان گرسـنگی ترشـح آن زیـاد میشـود) الـذا کلیـهی مسـیرهای مربـوط بـه تجزیـهی گلیکـوژن، تولیـد مجـدد گلوکـز و ازادسـازی آن بـه خـون را سـرعت می بخشـد و اثراتـی مخالـف هـر عمـل ذکـر شـده بـرای انسـولین دارد. ایـن آنزیـم گلوکونئوژنـز و لیپولیـز و گلیکوژنولیـز را فعـال و فراینـد عکـس هرکـدام از اینهـا را مهـار می کننـد. انسـولین در جهـت سـنتز اسـیدچرب (بـا فعـال کـردن آنزیـم اسـتیل کوآ کربوکسـیلاز) و تولیـد لیپیـد از آن (لیپوژنــز) و هـم چنیـن مهـار لیپولیــز عمـل می کنـد (ایـن کار را از طریـق فعـال کـردن لیپوپروتئیـن لیپاز و مهـار لیباز حسـاس بـه هورمـون انجـام میدهـد). بدیـن ترتیـب اسـید چـرب در دسـترس بـدن بـرای بتـا اکسیداسـیون و تولیـد اجسـام کتونـی کاهـش مییابـد. در شـرایط دیابـت کـه انسـولین فعالیـت خـود را بـه درسـتی انجـام نمیدهـد و بـدن بـه منبعـی دیگـر بـرای جابـه جـا کـردن انـرژی دارد تولیـد کتونبـادی افزایـش میابـد. منبعـی دیگـر بـرای جابـه جـا کـردن انـرژی دارد تولیـد کتونبـادی افزایـش میابـد. مهـار و کاهـش فعالیـت کـدام آنزیـم میگـردد؟ پیروات کربوکسـیلاز.

کاوکاگند در جهت لیپولیز و بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب عمل میکند. از طریق فعال سازی پروتئین کیناز A و فسفریله کردن آنزیم لیپاز حساس به هورمون، لیپولیز را تحرک میکند. عوامل تحریک آن کاهش قند خون و ترشح انسولین به شمار میرود. گلوکاگون فقط گلیکوژنولیز در کبد را افزایش میدهد ولی گلیکوژنولیز در عضلات وابسته به اپینفرین است و گلوکز عضلات به خاطر فقدان آنزیم ۶-فسفاتاز به خارج از عضله راه پیدا نمیکند گیرنده گلوکاگون از طریق فعالیت آدنیلات سایکلازی و گیرنده انسولین از طریق فعالیت تیروزین کینازی عمل خود را انجام میدهند. پس جواب سوال گزینه

(۲- کدام گزینه درباره هورمون گلوکاگون صحیح است؟ (علوم اینه رندان پزشکی فرداد ۱۴۰۰ میان دوره کشوری) است با افزایش مقدار CAMP در کبد، گلیکوژنولیز را افزایش میدهد.

- گلوکـز بـالای خـون، ترشـح آن را از سـلولهای
 آلفـای پانکـراس تحریـک میکنـد.
 - 🗃 باعث افزایش لیپولیز در بافت چربی میشود.
- 🖼 تشکیل اجسام کتونی توسط کبد را کاهش میدهد.

	۲	1	سؤال
	الف	3	پىخ

کے انسولین و گلوکاگن هر دو موجب افزایش ورود آمینواسیدها به درون سلول و سنتز پروتئین از آنها می شوند.

کے هورمون های رشد، گلوکاگون و کورتیزول باعث افزایش تولید اجسام کتونی می شوند.

کھ خاصیت تیروزین کینازی گیرندهی انسولین مربوط به بخش سیتوزولی زنجیرههای β گیرنده هستند.

ابی نفریان هم مثل گلوکاگون میاد عملکرد آنزیم گلیکوژن فسفریلاز رو تحریک می کند ایان کار اپی نفریان، باعث شکسته شدن گلیکوژن و نهایتاً بالارفتان سطح گلوکاز خون می شد، ایان هورمون در خیلی از اعمال همانند گلوکاگون عمل می کند و بیان پنج هورمون دیابتوژنیک ایان هورمون بیشتر از بقید هورمون ها به گلوکاگون شباهت دارد. پس جواب سوال گزینه ب می شود.

انسولین ابتدا به شکل پری پروانسولین در غده سنتز می شود و سپس طی فرایندهایی به پرو انسولین و سپس به انسولین تبدیل می شود. در جریان تبدیل پروانسولین به انسولین فعال یک قطعه غیر فعال پبتیدی به نام پبتید C از مولکول جداشده و درون وزیکول انسولین به مقدار برابر با آن یافت می شود و به همراه آن به خون ترشح می شود. پس اگر انسولین اندوژن باشد غلظت برابر از پبتید C باید در خون یافت شود ولی اگر اگروژن باشد ما پبتید C را در خون یافت شود ولی اگر اگروژن باشد ما پبتید C را در خون یافت شود ولی اگر اگروژن باشد ما پبتید تا دون یافت شود ولی اگر اگروژن باشد ما پبتید کا دا در خون یافت شود ولی اگر اگروژن باشد ما پبتید تا دون یافت شود ولی اگر اگروژن باشد ما پبتید تا دون یافت نمی کنیم.

کلوکز برای ورود به سلولها باید از ناقلهای خاصی با اسم اختصاری GLUT عبور کند. GLUTها به چند دسته تقسیم می شوند. GLUT به طور طبیعی درون سلول یافت می شود اما طی اتصال انسولین به گیرنده ی خود، به غشای سلول منتقل شده و گلوکز را به داخل سلول منتقل می کند. به عبارتی دیگر ورود گلوکز به سلولهای دارای GLUT ۴ وابسته به حضور انسولین است. مهم ترین سلولهای دارای ۴ GLUT سلولهای عضلانی اند. پس جواب سوال گزینه ج می شود.

سلول های بتای پانکراس از GLUT ۲ (که غیر وابسته به انسولین است) برای دریافت گلوکز و تنظیم ترشح انسولین خود استفاده می کنند. اکثر بافت ها مثل

۳- کدام زوج هورمون فعالیت متابولیکی مشابه
 دارند؟ (عنوم بایه رندان پزشکی شوریور ۱۴۰۰- کشوری)

- 💷 انسولین و کورتیزول
- 🖼 گلوکاگن و اپی نفرین
- 🖼 انسولین و اپی نفرین
- 🔼 گلوکاگن و تیروکسین

۴- در تشخیص افتراقی هیبوگلیسمی ناشی از تومور تزریق انسولین و هیبوگلیسمی ناشی از تومور تولیدکننده انسولین، اندازهگیری کدام پارامتر کاربرد دارد؟ (علوم یایه پزشکی شهریور ۱۴۰۰-کشوری)

- 📶 يره پروانسولين
 - 🖼 پر وانسولین
 - 🛂 انسولین
 - ینید C

۵- کودک بدحال مبتلا به دیابت نوع ۱ با قندخون بالا و کتواسیدوز در اورژانس بستری شده و تحت درمان با انسولین قرارگرفته است. کدام یک از موارد زیر تحت تأثیر انسولین تحریک می شود؟ (علوم پایه پزشکی فرداد ۱۹۰۰ میان روره کشوری)

- 🕮 مصرف اجسام کتونی در مغز
- 🖼 آزاد شدن اسیدجرب از بافت جربی
 - 🗺 انتقال گلوکز به داخل عضله
 - 🔼 گلیکوژنولیز در کبد

٥	۴	٣	- فال
٤	٥	Ų	باسخ

مغیز، کبد، کلیمه، روده و گلبول های قرمیز، GLUTهای غیبر وابسته به انسولین دارند.

این جدول واسه دوره کردنت خیلی خوبه، حتماً بخونش، خلاصش اینه که بدون کدوم هورمونا سازندهن کدوما سوزنده!

۶- در فردی که در حال گرستگی و یا فعالیت فیزیکی
 است، عملکرد کدام یک از آنزیمهای زیر افزایش
 می یابد؟ (علوم پایه رندان پزشکی شهریور ۹۹ - کشوری)

🕮 لیپاز حساس به هورمون

🖼 ليبوبروتئين ليباز

🗺 استیل CoA کربوکسیلاز

🕰 اسید چرب سنتاز

خوب برای این سوالها اول باید بدونی که گرسنگی یا فعالیت فیزیکی میشه هورمون گلوکاگون؛ این جدول زیر رو کامل حفظ کن؛ کاربردی ترین جدول تمام کتابات اینه.

توربيرول	هورنون رشد	کلو کا کون	انسولين	
		1	1	فعاليت گليكوژن فسفريلاز
1		1	1	فعاليت كليكوژن سنتاز
		1	1	فعاليت گلوكوكيناز
		1	Ţ	گليکوژنوليز
		1	1	گليکوژنز
1	1	1	Ţ	گلوكونئوژنز
† در اندام	1	1	Ţ	لیپولیز و آزادی FA
1		1	1	تجزيه پروتئين
1	1	1	1	توليد پروتئين
		1	†	ساخت كلسترول
† در تنه	1	1	1	ساخت چربی
		Ţ	1	استيل كربوكسيلاز
		1	1	β اکسیداسیون
1	1	1	1	ساخت اجسام كتونى

خوب حالا بین گزینه ها کدوم افزایش فعالیت داره؟ لیپاز حساس به هورمون که در فعالیت لیپولیز نقش داره. پس جواب گزینه ب میشه.

ف کدامیک از فرآیندهایی که توسط گلوکاگون افزایش می یابد بطور ثانویه سبب افزایش اوره خون می شود؟ گلوکونئوژنز.

کھ یکی از پیش ماده های مسیر گلو کونٹوژنے آمینواسیدها هستند. با افزایش تجزیه ی آمینواسیدها تولید اوره افزایش می یابد.

🗘 تست دورهای بزنیم:

	۶	سؤال
) .	پاخ



اسم خوب پیامبر ثانویه گلوکاگون چی بود؟ cAMP پس جواب گزینه ج بیشه.

۷- افزایس مقدار گلوکاگن خون باعث فعال شدن کدامیسک از آنزیمهای زیر میشود؟ (علوم پایه پزشکی و رندان پزشکی شهریور ۹۹ - کشوری)

- 🖾 فسفوليهاز C
- 🖼 پروتئین کیناز C
- 🐼 آدئيلات سيكلاز
- 🗺 گوانیلات سیکلاز

است یعنی گرسنه هستش؛ یعنی گلوکاگون ترشح شده پس آدنیلاتسایکلاز فعال هست؛ از طرف دیگه گلیکوژنسنتاز غیر فعال و فسفریله هستش. گلیکوژن فسفریلاز ولی فعال هست. پس جواب گزینه د میشه.

۸- در مورد متابولیسم سلولهای کبد در یک فرد در
 حال استراحت بعد از ۱۲ ساعت ناشتایی، کدام گزینه
 صحیح است؟ (علوم پایه پزشکی اسفند ۹۹ - کشوری)

- 🕮 آدنیلات سیکلاز غیرفعال است.
- 🖼 گلیکوژن سنتاز به صورت دفسفریله است.
- 🚮 فعالیت فسفوفر و کتو کیناز افزایش یافته است.
 - 📶 گلیکوژن فسفریلاز فعال است.

الینفرین تحریک میشه و در کبد توسط هردو هورمون گلوکاگون و اپینفرین. پس جواب سوال گزینه د میشود.

۹- تحریب مسیر در سیلولهای عضلاتی، توسط انجهام میشود (علومهایه پژشکی فیردار ۱۳۰۰ میان(وره کشوری)

- 🕮 گلیکوژنولیز ـ گلوکاگون
 - 🖼 گلیکوژنز ۔اپینفرین
 - 🗺 گليکوليز ـ گلوکاگون
- 📧 گلیکوژنولیز ۔اپینفرین

را ندارد پس از چربی و پروتئین به عنوان منبع تامین اندری استفاده از گلوکز را ندارد پس از چربی و پروتئین به عنوان منبع تامین اندری استفاده میکند. پس لیپولینز و گلوکونئوژنز فعال میشود پس گزینه ب جواب سوال هست.

۱۰ - در بیمار مبتلا به دیابت نوع یک درمان نشده، کدام مسیر متابولیکی در کبد تحریک میشود؟ (علوم پایه رئدان پزشکی فرداد ۱۴۰۰ - میان دوره کشوری)

- 💷 گلیکولیز 🔁 گلوکونثوژنز
 - 🔯 سنتز اسيد جرب 🔼 گليکوژنز

ملامظات	تعدار سؤالات در آزمونهای دو سال المیر	sun plb
غيرموم	۵	هورمونهای فنسی

هورمونهای جنسی مردانه را آندروژن و هورمونهای جنسی زنانه را استروژن گویند. این هورمونها از انواع هورمونهای استروژیدی محسوب میشوند و وظیفه تنظیم و کنترل سیستم جنسی و فعالیتیها گوناگونی در بدن موجود را بر عهده دارند. (ABP)Androgen Binding Protein) کے به تستوسترون متصل شده و غلظت موضعی آن را بالا میبرد.

کے inhibin و تستوسترون به ترتیب بر ترشح FSH و LH فیبدیک منفی ایجاد می کنند.

1.	٩	٨	٧	سؤال
ب	3	3	3	پىخ

۱- تبدیسل تستوسسترون بسه دی هیدرونستوسسترون و استرادیول به ترتیب توسط کدامیک از آنزیمهای زیسر صبورت می گیرد؟ (دلدان)بزشکی فرداد ۱۴۰۰ میان روره کشوری) (علوم بایه پزشکی آبان ۱۴۰۰ میان دوره کشوری)

- 💯 ۵- آلفا ردوکتاز، آروماتاز
- 🚄 ۱۷ آلفا هيدروكسيلاز، آروماتاز
- ۱۷ هیدروکسی استروئید دهیدروژناز، ۵ -آلف ردو کتباز
 - 🛂 ۵ آلفا ردوکتاز، ۱۷ –آلفا هیدروکسیلاز

۲- در سماری که په دليـل بزرگـی خـوش خيـم ر وستات تحت درمان با داروی فیناستراید به عنوان مهار كننده آنزيم ٥-آلفا ردوكتاز است، كدام هورمسون كاهسش مى بابد؟ (برشكى اسفند ۹۹- کشوری)

- 🖼 دی هیدرونستوسترون 🕮 تستوسترون
- 🗃 آندروستن ديون 🖾 دهيدروايي آندروسترون

٣- كدام يك از موارد زير به عنوان متابوليت هورمیون تستوسیترون در ادرار قابسل اندازه گیسری است؟ (يزشكى - قطبى)

- 💯 پر گنتولون
- 🖼 ۱۷ کتواستروئید
- 🛂 دی هیدروتستوسترون
- 🔯 ۱۷ هندروکسی استروئید

۴- طبی دوران حاملگی مقدار تام همه هورمونهای زیر افزایس می بابد، به جز؟ (بزشکی- قطبی)

- TF EST
- 🕮 استروژن
- 🖼 پروژسترون

FSH 📴

🕮 پروژسترون

۵- پرگننولون پیشساز لازم بسرای سنتز تماسی هورمون های استروثیدی زیسر است بجز، (پزشکی - قطبي)

- 🖼 کورتیزول

🗖 كوله كلسىفرول	💽 آلدوسترون

1	۵	۴	۳	۲	١	سؤال
١.	٥	٤	ب	ب	الف	يسخ

سیستم هورمونهای جنسی دو واکنش مهم هستند: آروماتاز با اثر بر تستوسترون (نوعی اندروژن) ترشح شده توسط سلولهای لایدیک، آن را به استرادیول (نوعیی استروژن) تبدیل می کند. (استرادیول رو یادت بمونه ها!) و تستوسترون در دستهای از بافتهای هدف توسط أنزیم ۵-الفاردوکتاز به دی هیدروتستوسترون تبدیل شده که فرم فعال تر این آنزیم به شمار می رود. پس جواب سوال گزینه الف می شود. استروژنهای تخمدانی عمدتا از آندروژنهای تستوسترون و آندروستن ديون و توسط أنزيم أروماتاز توليد مى شوند. استروژن هاى تخمدانى شامل بتا-استرادیول، استرون و استریول هستند. دارو فیناستراید را به عنوان مهارکننده تولید دى هيدروتستوسترون حفظ كنيد. جواب سوال گزينه ب مى شود

السخ اندازه گیری ۱۷- کتواستروئیدهای ادراری شاخص خوبی برای بررسی غلظت هورمون های آندروژنی است. این ماده متابولیت اصلی حاصل از آنزیمهای جنسی و استروئیدی محسوب می شود که در کبد و کلیه تولید شده و در ادرار دفع می شود. پس جواب سوال گزینه ب می شود.

البسط در طول حاملگی به علت فیدیک منفی استروژن و پروژسترون، مقادیر LH و FSH بائین است. در طول حاملگی غلظت پلاسمایی هورمون های گلو کو کور تیکوئیـدی، مینرالو کور تیکوئیـدی، تیروئیـدی و پاراتیروئیـدی بـالا مــیرود. پس جواب سوال گزینه ج می شود. هورمون پرولاکتین (PRL) نیز در اواخر حاملگی جهت تقویت بافت پستانی و ترشح شیر از آن افزاش می یابد.

کے پروتئین SHBG مسئول انتقال هورمون استرادیول در خون است.

المسم پرگننولون پیش ساز اصلی هورمون های استروییدی است به جز کوله کلسے فرول پروژسترون در مسیر تولید تستوسترون قیرار داره. در جریانی که همهی هورمونای استروئیدی از پرگننولون و پیش ساز اون یعنی کلسترول ساخته میشن. اگه دوس داشتی این نمودار رو ببین

كاعسرول			
1			
برگنولون	۱۷ میددرکسی برگسولون ←	دهدروای اهروسرول .	
		ľ	
س دررزسترون	باحدروکسی دروزمترون ←	رم — الأدويستى ديون ج—	g + u
11 -	الح	ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	
مياد واكنش	واكنش	استهاده استولی	ل بآ۔ استرادیوں
ر لا الاوستون	کور سنوں	السين	باء استرديون
	•		el a mia

چنتا تست آخر رو هم بزنیم:



خب أروماتاز مسئول توليد استراديول بود پس اگر مشكل پيدا كنه غلظتش كاهش پيدا ميكنه پس جواب سوال گزينه الف ميشه.

کار آنزیم آروماتاز رو یاد بگیر؛ تبدیل تستوسترون به استرادیول (میبینی چندتا سوال ازش داشتیم) پس جواب سوال گزینه الف میشه.

🗘 أدم تستوسترون رو میشنوه یاد تست میفته!

۹- Letrozol دارویسی است که بسه عنسوان مهارکننسده آنزیسم آروماتساز در درمسان برخسی سرطانها مسورد استفاده قسرار می گیسرد، مصسرف ایسن دارو سسبب کاهسش مقدار کسدام هورمسون میشود؟ (رنوان پزشکی ری ۹۹ – میسان روره کشوری)

🕮 استراديول 🔄 تستوسترون

🐼 پروژسترون 🗷 آلدوسترون

۷- آنزیم آروماتـوز کـدام واکنـش زیـر را کاتالیـز میکند؟ (پزشکی شهریور ۹۹- کشوری)

🕮 تبدیل تستوسترون به استرادیول

🖼 تبدیل استرادیول به استریول

🗺 تبدیل تستوسترون به دی هیدرو تستوسترون

🖼 تبدیل دهیدرو اپی آندروسترون به استرادیول

ميلفظات	تعدار سؤالات در آزمونهای دو سال افیر	نام میمت
غيرموم	1	هورمونهای گُللیا

فئوکروموسیتوما توموریه که هورمونای ناحیه مدولای آدرنال رو ترشح میکنه. پس باید دنبال رد پای کاتکولامینها یا متابولیتهاشون باشیم. پس میایم متانفرین، کاتکول آمین VMA (وانیلیل مندیلیک اسید) و HVA (همووانیلیل مندیلیک اسید) و در ادرار ۲۴ ساعته اندازه گیری میکنیم. چرا این متابولیتها رو توی خون اندازه نمیگیریم؟ هرکی بلند بود یه جایزه از من طلبکاره!

- 🝅 اسیدیتهی بالای کیموس دوازدهه، مهمترین محرک ترشح کدام هورمون است؟ سکرتین
 - 📦 محرک انقباض کیسه صفرا؟ کوله سیستوکینین.

خوب حالا از موقعیت استفاده کنیم و یه سوال رو هوا پرت کنیم: ملاتونین هورمونی هست که درغده پینتال تولید میشه و در تنظیم ریتم سیرکادین که تنظیم بسیاری از ترشح هورمونهای هیپوتالاموس را بر عهده دارد، نقش دارد. این هورمون در سیستم عصبی نقش آنتی اکسیدانی دارد پس جواب سوال گزینه الف می شود.

🗘 منقبض شیم بریم تست بزنیم

۱- کدامیک از هورمونهای زیر دارای خاصبت آنتیاکسیدانی در سیستم عصبی است؟ (رندان)پزشکی اسفنر ۹۹-کشوری)

- 📶 ملاتونين
- 🖼 ایی نفرین
- 🗺 نورایی نفرین
 - 🔁 گلوکاگن

1	٧	5	سؤال
الن	الف	الف	پنخ



بالإفظات	تعرار سؤالات رر آزمونهای رو سال نقیر	نام ميمت
letv	A	ويتامينها وكوآنزيمها

ویتامین ها جزو مواد ریزمغزی هستند که بدن ما به آنها نیاز دارد ولی توانایی تولید آنها را ندارد؛ این مواد باید از تغذیه تامین شوند و کمبود یا مسمومیت با آنها باعث ایجاد بیماری می شود. این جدول تمام زندگی نامه ی ویتامیناست و حداقل یه سؤال امتحان از اینجاست. حالا سؤالای تغذیه و پاتو بماند که از اینجا میشه جوابشون داد!

ویتامین B1 (تیامین) دارای حلقهی نیازول	
TPP (تيامين پيروفسفات)	سكل كوانويسي
۱. دکربوکسیلاسیون اکسیداتیو پیروات به وسیلهی آنزیم پیروات دهیدروژناز (مربوط به گلیکولیز) ۲. شرکت در کمپلکس آنزیمی آنزیم آلفاکتوگلوتارات دهیدروژناز (مربوط به سیکل کربس) ۳. کوآنزیم آنزیم ترانس کتولاز در مسیر پنتوز فسفات	واکنش های مربوطه
بیماری بریبری/ سندرم ورنیکه کورساکوف	عوارض باشي از كمبود
B2 (رببوفلاوین)	
FMN (فلاوین مونونوکلئوتید) و (FAD) فلاوین آدنین دینوکلئوتید * اتصال کوالان کوآنزیم به آنزیم	شكل كوالزيني
شرکت در هر واکنش آنزیمیای که کمپلکس FAD/FADH2 در آن دخیل است (مثل آنزیم سوکسینات دهیدروژناز در سیکل کربس)	واکتشهای مربوطه
Cheilosis (شقاق گوشهی لب)/ فتوفوبی/ التهاب دهان و زبان	عوارض بابسى از كمبود

خوب حالا چندتا سوال رو بررسی کنیم:

۱- سندروم ورنیکه کورساکوف در اثر کمبود کدام ویتامین زیر ایجاد میشود؟ (علوم *پایه رندان پزشکی* -قطبی)

BY BY BY BY BY

این سندرم می شود و دلیلش ایجاد اختلال در جذب تیامین و کاهش فعالیت این سندرم می شود و دلیلش ایجاد اختلال در جذب تیامین و کاهش فعالیت آنزیم پیرووات دهیدروژناز بود. پس جواب سوال گزینه د میشه.

۲- کدام یک از ترکیبات زیر به عنوان کوآنزیم در
 واکنش های ترانس آمیناسیون شوکت دارد؟ (رندان پزشکی شهریور ۹۸- مشترک کشوری)

💷 پیریدوکسال فسفات

🖴 کوآنزیم A

📧 اسید فولیک

كوبالامين

Y	١	سؤال
الف	٥	پىخ

این سوال رو توی مبحث متابولیسم اسیدهای امینه هم آورده بودم که جوابش گزینه الف یعنی پیریدوکسال فسفات میشد.



(نیاسین) B3	
NADPH و NADPH «اتصال کوالان کوانزیم به آنزیم	تسكل كوالزيمي
۱. شرکت در واکنش آنزیمهای دهیدروژناز: و اکنشهای آنزیمهای که کمپلکسهای NAD+/NADH در آن دخیل است (مثل آنزیمهای پیروات دهیدروژناز و کربس) لاکتات دهیدروژناز در متابولیسم هوازی و بیهوازی پیروات و یا آنزیمهای دهیدروژناز موجود در سیکل گلیکولیز و کربس) و اکنشهای آنزیمهای که کمپلکس NADP+/NADPH در آن دخیل است (مثل آنزیمهای دهیدروژناز موجود در مسیر پنتوزفسفات) مسیر پنتوزفسفات) ۲. شرکت در ADP ریبوزیلاسیون پروتئینها و نوکلئوپروتئینهای موثر در ترمیم DNA	وآکتش های مربوط
بیماری پلاگر اولیه/ درماتیت/ دمانس	عوارض ناشي إز كمبود
B5 (پائتونتیک اسید)	
CoA (کوآنزیم A)	سكل كوانريني
جزئی از ساختمان پروتئین حامل آسیل یا Acyl Carrier Protein) ACP) (دارای نقش انتقال گروه آسیل در بیوسنتز اسید چرب)	واكنشهاي مربوطه
(پیریدوکسین) B6	
پیریدو کسال فسفات	سكل كوانزيمي
۱. شرکت در واکنشهای ترانسآمیناسیون آمینواسیدها (به وسیلهی آنزیم ترانسآمیناز) ۲. کوفاکتور آنزیم گلیکوژن فسفریلاز در مسیر گلیکوژنولیز ۳. شرکت در دکربوکسیلاسیون آمینواسیدها ۴. بیوسنتز حلقهی هم هموگلوبین ۵. شرکت در واکنشهای دِ آمیناسیون و بطور کلی نقش در واکنشهای متابولیسم پروتئینها و آمینواسیدها مثل تبدیل	واكتش هاى مربوط
ریسک فاکتور ای <mark>جاد</mark> سرطانهای وابسته به هورمونهای تیروئی <i>دی</i>	عوارض باشي از كمبود
B7 یا H (پیوتین)	
شرکت در واکنشهای کربوکسیلاسیون مثل: - اضافه کردن یک کربن به استیل کوآ و تولید مالونیل کوآ توسط آنزیم استیل کوآ کربوکسیلاز (فرایند بیوسنتز اسید چرب) - اضافه کردن کربن یه پروپیونیل ۰ کوآ توسط پروپیونیل کوآ کربوکسیلاز و تولید متیل مالونیل کوآ (در اکسیداسیون اسیدهای چرب فرد کربن)	واکنسهای مربوطه



شكل كوانوسي

ر فالكليزي بداني

عربوظ

مبكل كوانويسي

واكتس الي

عربوط

فوارض فانسى از كمبود

است که در واکنشهای کربوکسیلاسیون به عنوان کوانزیم شرکت میکند و کمبود آن مجب تجمع پروپیونیل کوآ در بدن نیز میشود. پس جواب سوال گزینه ب میشود.

۳- بیوتیسن کوآنزیسم کدامیسک از واکنشهای زیسر است؟ (علوم بایه پزشکی - قطبی) الق هیدروکسیلاسیون علی کربوکسیلاسیون

🖼 د کربو کسیلاسیون 🗷 د آمیناسیون

	فولتك	A STORY AND A
A STREET, SQUARE, SQUA	A 364 A 4	

تتراهیدروفولات (THF)

۱. انتقال واحدهای تک کربنه ۲. در ساخت و تبدیل نوکلئوتیدها (مثل تبدیل نوکلوتید U به T) ۳. تنظیم Rate تولید گلبول قرمز ۴. تبدیل هموسیستئین به متیونین ۵. تبدیل سرین به گلایسین

عراري المرابع المرابع المرابع المرابع الموسيستينوري/ نقص لولهي عصبي جنين/ نوروپاتي محيطي/ تخريب غشاي ميلين سلولهاي عصبي

12 (كوبالامين)

متيل كوبالامين

۱. تبدیل متیل مالونیل کوآ به سوکسینیل کوآ توسط متیل مالونیل کوآ موتاز (در اکسیداسیون اسیدهای چرب فرد کربن). ۲. تبدیل هموسیستئین به متیونین (توسط آنزیم متیونین سنتاز) ۳. تنظیم Rate تولید گلبول قرمز

تجمع متیل مالونیک اسیدوری (متیل مالونوری)/ هموسیستینوری/ اُنمی مگالوبلاستیک

A

۱. به شکل رتینال (all ترانس رتینال و ۱۱سیس رتینال): شرکت در ساختمان ردوپسین و موثر در بینایی در نور کم ۲. به شکل رتینوئیک اسید: شرکت در تنظیم بیان ژنها و ساخت گلیکوپروتئینهایی خاص (که نقش آنها در رشد و تمایز و تمایز و تکثیر سلولی است)

7. به شکل رتینول: موثر در تولید مثل

شبکوری

۵ (اسکوربینگ اسید)

١. تبديل فنيل آلانين به تيروزين (كوأنزيم فنيل آلانين هيدروكسيلاز)

۲. هیدروکسیلاسیون لیزین و پرولین و تبدیل آنها به هیدروکسی لیزین و هیدروکسی پرولین (مورد نیاز برای سنتز کلاژن) ۳. شرکت در عمل آنزیمی دوپامین بتا هیدروکسیلاز همراه مس در تبدیل دوپامین به کاتهکولامینهای اپینفرین و نوراپینفرین ۴. شرکت در تغییرات پس ترجمهای پروتئینها

۵ کمک به جذب آهن کمک به ترمیم زخم و تشکیل استخوان

بیماری اسکوروی ناشی از نقص سنتز کلاژن. (دارای علائمی مثل خون ریزی لثه، شکنندگی مویرگهای خونی، ضعف استخوان و غضروف

۷.کوآنزیم آنزیم ۷ هیدروکسیلاز در ساخت اسیدهای صفراوی

در واقع كاهش ويتامين C باعث كاهش فعاليت هيدروكسيلاز ميشه كه عامل بروز اين علائم است.

در واقع کاهش سؤال ۳ پاک ب

واکسی های عربوطه

عوارض فاشى از كمبود

ا واکنس رهای مربوطه

عوارض تأنيني ار



انزیم B12 نقش اصلی را در تشکیل نقشهای پلیگلوتامات اسیدفولیک در درون سیتوپلاسم بر عهده دارد. پس جواب سوال گزینه ج می شود.

جواب سوال مشخص است؛ نسخه فعال ویتامین B12 متیل کوبالامین محسوب می شود.

کوبود فولیکاسید در مادر باردار باعث نقصهای بسته شدن لوله عصبی و نوروپورهای قدامی و خلفی و آننسفالی و می شود. در بزرگسالی کمبود این ویتامین موجب کمخونی مگالوبلاستیک می شود. پس جواب سوال گزینه الف میشه.

D

به شکل هورمون عمل میکند. فرم فعال آن ۱و۲۵ دی هیدروکسی دی هیدروکسی ویتامین D3) یا کلسی تریول است.

- فرم عمدهاش در گردش خون ۲۵– هیدروکسی کوله کلسیفرول است.

- جذب کلسیم و فسفات از روده - حفظ کلسیم در کلیه و دفع کلیوی فسفات

در کودکان راشیتیسم/ در بزرگسالان استئومالاسی

ا(توكويرول)

- مهم ترین آنتی اکسیدان بدن (در غشای RBCها به فراوانی وجود دارد و باعث حفظ غشای RBC از پراکسیداسیون اسیدهای چرب غشا می شود)

- باعث برداشت گونههای واکنش گر اکسیژن می شود.

أنمى هموليتيك در نوزادان

16

K1 (فیلوکینون)/ K2 (متاکینون)

۱. شرکت در تغییرات پس ترجمهی پروتئینها ۲. گاما کربوکسیلاسون ریشههای گلوتامیک اسید موجود در فاکتورهای انعقادی و پروتئین استئوکلسین

اختلال در انعقاد خون و خونریزی

 ۴- کدام وینامین موجب افزایش ساخت مشتقات پلی گلوتامیات اسپدفولیک میشود؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹-کشوری)

D C D

A BY BY

۵- کدام یک از موارد زیر شکل کوآنزیمی ویتامین ۱۲ ها را نشان می دهد؟ (ملوم پایه پزشکی فرداد ۱۳۰۰ میان دوره کشدی)

الا سولفوكوبالامين المعاهيدروكوبالامين

متيلكوبالامين كاسيانوكوبالامين

۶- نقص لوله عصبی (اسپینا بیفیدا) در جنین، در اثر کمبود کدام وینامین ایجاد میشود؟ (علوم پایه رندان پرتشکی شهریور ۱۴۰۰- کشوری)

🕮 اسیدفولیک 🗃 بیوتین

. . _

تيامين تياسين

عوال 4 ه ع باسخ ج ج الف

%))#	
- مهم ترین آنتی اکسیدان بدر وجود دارد و باعث حفظ غد اسیدهای چر - باعث برداشت گونههای	واكتس هاي مربوطة
آنمی همولین	عوارض ناشي از كمبود
K l (فیلوکینور	شکل کوانوریمی
۱. شرکت در تغییرات ۲. گاما کربوکسیلاسون ریش فاکتورهای انعقادی	واكتش هاى جربوطه
اختلال در انعقاد	عوارض بالسي از كمبود

تبنكل كوانوييي

وأكنشهاي مربوطه

عوارض بالنبي از كمبود



۷- کدام گزینه، فرم فعال ویتامین ۵ است؟ (علوم پایه پزشکی شورپور ۱۴۰۰- کشوری)

💯 ۱ و ۲۴ و ۲۵- تری هیدروکسی کوله کلیسفرول

🖼 ۱ و ۲۵- دی هیدروکسی کوله کلیسفرول

🗺 ۲۵- هیدروکسی کوله کلیسفرول

🖼 ۲۵ و ۲۵ - دی هیدروکسی کوله کلیسفرول

۸- کدامیک از ویتامینهای زیر در غشای سلول نقش
 آتتی اکسیدانی ایفا میکند؟ (علومهایه زئران پژشکی شوریور ۹۹-کشوری)

DE BY BY E A EU

 ۹- برای ساخت اوستئوکلسین، کدامیک از ویتامینهای زیر و با چه مکانیسمی مورد نیاز است؟ (علوم پایه رندان پزشکی شهریور ۹۹-کشوری)

🖅 A- گاما اکسیداسیون

E 🚐 ع- بتا اکسیداسیون

🛂 K - گاما کربوکسیلاسیون

D - آلفا اکسیداسیون

 ۱۰ بیماری به دلیل سوء جذب چربی، دچار کمبود ویتامینهای معلول در چربی شده است. کدام یک از واکنشهای زیر در وی مختل میباشد؟ (علوم پایه پزشکی شهریور ۹۹ کشوری)

🕮 اکسیداسیون لیزین

🖼 گاما کربوکسیلاسیون گلوتامات

🛂 کربوکسیلاسیون استیل CoA

NADH دهيدروژناسيون

۱۱- کدام یک از ترکیبات زیر به عنوان یک متیله کننده قوی در بسیاری از واکنشهای بیوسننتیک بکار می رود؟ (علوم پایه دلدان پزشکی اسفند ۹۹- کشوری)

🕮 تتراهيدروبيوپترين

🖼 s– آدنوزیل متیونین

🖼 تتراهيدروفولات

📧 دی هیدروبیوپترین

کرده بودیم ۱ و ۲۵- دی هیدروکسی کوله کلیسفرول هستش و نسخه ۲۵-هیدروکسی نسخه درون خون آن محسوب می شود. پس جواب سوال گزینه ب می شود.

ویتامین E در غشای سلول نقش آنتی اکسیدانی زیادی دارد و در ساختار گلوتاتیون احیا شرکت می کند. پس جواب سوال گزینه ب محسوب می شود.

وظیفه اصلی ویتامین K در بدن ما شرکت در گاماکربوکسیلاسیون محسوب می شود؛ از جمله موادی که تحت واکنش قرار می گیرند فاکتورهای انعقادی هستند و کمبود آن بیماری های انعقادی ایجاد می کند پس جواب سوال گزینه ج می شود.

کاماکربوکسیلاسیون جزو وظایف ویتامین K بود که جزو ویتامینهای محلول در چربی محسوب می شود یقیه گزینه ای محلول در آب است.

ماده s- آدنوزیل متیونین یکی از مهمترین کوآنزیمهای بدن ما به شمار میرود که در واکنشهای متیلاسیون و به طبور کلی در واکنشهای انتقال گروهها تک کربنه موثیر است و جواب سوال گزینه ب میشود.

که سنتز کوآنزیمهای FAD و NAD مربوط به کوآنزیم A یا استیل کوآ در ATP مشتر کند.

کے در ساختار ویتامین B12 یا کوبالامین عنصر کبالت وجود دارہ.

کھ کورین یک ترکیب هتروسیکلیک هست که هستهی ویتامین B12 یا کورین رو تشکیل میده.

کے کوبالامین در بدن (بیشتر در کبد) ذخیرہ میشود.

کے ویتامینهای A و C و E فعالیت آنتی اکسیدانی نیز دارند.

کے استئودیستروفی کلیوی بیماری ای است که در افراد دارای CKD کنترل نشده به وجود می آید در این افراد چون کلیه در گیره به طبع آن تولید VitD مختل می شود باعث بروز مشکلاتی در استخوان هایشان می شود.

کے وارفارین ترکیبی است که برخلاف ویتامین K عمل می کند و باعث میشه تا خون دیرتر لخته شود.

11	1.	٩	٨	٧	سؤال
ب	ب	3	Ų	٦	پىخ



- Little	الميان واللات و الميون المان و الميون	C. C
غير مهم	1	موار معرلی

در بندن انستان ۲۹ نبوع عنصبر یافت میشبود.این عناصبر در پننج گنروه تقسیم پنندی میشبوند؛ گنروه اول شنامل عناصبری میشبود که در مواد الی حضور دارند مثل C و 11 و O و N؛ گروه دوم عناصری هستند که کمپود آنها کشنده است مثل Ca و Na و Na؛ دسته سوم عناصری کیه کمپود آن ها مشکلات جدی دارنید ولی کشینده نیستند مثیل Mo و Sc و

بيشتر عناصر مورد بررسي ما از گروه سوم محسوب ميشوند. اولين عنصر مس است.

سرولوپلاسمین نوعی α2- گلوبولین است که در کبد ساخته شده و فعالیت فرواکسیدازی دارد، علاوه براین ۹۰ درصد مس پلاسما را حمل می کند (سرولوپلاسمین= مس+ أپوسرولوپلاسمين). در بيماري ويلسون كه نوعي اختلال متابوليسمي مس است، مس موجود در سلولهای کبدی نمی تواند با آپوسرولوپلاسمین ترکیب شده و سرولوپلاسمین را بسازد در نتیجه میزان سرولوپلاسمین پلاسما کاهش مییابد. بیماری منکه نیز نوعی اختلال متابولیسمی مس است. مس به همراه ویتامین C در عمل آنزیمی لیزین هیدروکسیلاز نقش دارد (در سنتز کلاژن). از جمله آنزیمهایی که مس کوفاکتور آنها هست میتوان به این موارد اشاره کرد: سیتوکروم اکسیدازها – تیروزیناز – لیزیل اکسیداز –سویراکسید دیسموتاز – کاتالاز. پس گزینه د غلط هست.

السلولهای رودهای به آهن فریک (Fe2+) در غشای بازال سلولهای رودهای به آهن فریک (+Fe3) تبدیل شده و به پروتئین حمل کنندهی آهن به نام ترانسفرین متصل شده و هواوترانسفرین (ترانسفرین متصل به آهن فریک) را تشکیل میدهد. سپس از طریق جریان خون به بافتهای مختلف منتقل میشود.

فریتین آهن مازاد را در بافتهای مختلف به ویژه کبد ذخیره می کند. با این حال مقدار کمی فریتین در پلاسمای خون انسان وجود دارد که متناسب با ذخایر آهن بدن است لذا میزان فریتین پلاسمای خون به عنوان شاخصی از ذخایر آهن بدن در نظر گرفته می شود.

سرولوپلاسمین یکی از پروتئینهای آلفا ۲ گلوبولین پلاسماست که با فعالیت فریردو کتازی خود آهن فرو (+Fe2) را به آهن فریک (+Fe3) تبدیل میکند تا آهن بتواند به ترانسفرین اتصال یابد. آهن فقط در حالت فریک به ترانسفرین متصل میشود. به قول مولوی: متّصل است او، معتدل است او، شمع دل است او، پیش کشیدش...

آهـن بـه همـراه ويتاميـن C در سـنتز كلاژن هـم نقـش دارد. يـون مـس بـه همـراه ویتامین C در عمل آنزیمی دوپامین بتا هیدروکسیلاز (که باعث تبدیل دوپامین بــه کاتکول آمین هـای ایی نفریــن و نوراپی نفریــن میشــود) نقــش دارد.

🕥 ۱ - مس کوفاکتور کدام آنزیم زیر نیست؟ (علوم)یه يزشكي شهريور ٩٩-كشوري) 🗺 سرولوپلاستين

🖼 سوير اكسيد ديسموتاز

🖼 سیتوکروم 🐿

DNA 🚮 پلیمراز

😭 ۲- در هنگام فقر آهن انتظار میرود مقادیر سرمی: (علومیایه رندان پزشکی و پزشکی- قطبی)

> 🕮 فریتین و ترانسفرین افزایش یابد. 🖼 فریتین و ترانسفرین کاهش یابد.

🗃 فریتین افزایش و ترانسفرین کاهش یابد.

🗺 فریتین کاهش و ترانسفرین افزایش یابد.

. —	 		
	4	1	سؤال
	3	٥	پىخ



در هنگام فقر آهن میزان فریتین که ذخیره است کاهش میابد و از آنجایی که آهن از هولوترانسفرین افزایش میابد پس جواب گزینه د می شود.

۳- کدام بیک از عناصر زیسر موجب افزایس حساسیت به انسبولین می شود؟ (علوم پایه رندان پزشکی و پزشکی - افلیی)

🖅 سلنيوم 🔁 كروم

🗗 مس 🗗 منگنز

کروم یکی از عناصر معدنی ضروریه که در تنظیم کارکرد هورمون انسولین و اثرات اون روی سوخت و ساز کربوهیدرات، پروتئین و لیپیدها نقش داره. در ضمن بدونید که کروم باعث افزایش فعالیت انسولین و حساسیت به انسولین میشه پس جواب سوال گزینه ب میشه. بدنمون واسه خودش جدول مندلیوفیه و ما خبر نداشتیم!

سلنیوم به همراه ویتامیس E ، A ، β کاروتین، نقش آنتی اکسیدانی در بدن دارد. سلنیوم به عنوان گروه پروستتیک آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز عمل می کند که ایس سیستم آنزیمی عمده ی عملکرد آنتی اکسیدانی بدن را بر عهده دارد. همچنین گزینه های ج و د رو هم به عنوان سلنیوم دارها یاد بگیر. پس جواب سوال گزینه الف میشه.

کے آنزیم کربنیک انهیدراز دارای کوفاکتور +Zn2 هست.

ایس سوال و مخصوص رفقای دندان پزشک هست. فلوراید با کاهش انحلال بلورهای مینا، افزایش مینرالیزاسیون و مهار رشد باکتری ها باعث جلوگیری از پوسیدگی دندان میشه ولی تولید پروتئین رو تحریک نمیکنه پس گزینه الف جوابه. باورت میشه بیو تموم شد؟

واسه آخرین بار دوره کن که بیوشیمی هم تموم شد! دوره اخر کتاب(ویتامینها و مواد معدنی): ۴- در تمام پروتئینهای زیر سلنیوم وجود دارد
 بیجز: (علوم پایه رئدان)بزشکی و پزشکی- قطبی)
 الف)کرینیک انهیدراز

🖼 گلوتاتيون پراكسيداز

🗃 تيوردو كسين ردوكتاز

🖼 دیدیناز

۵- تمامی میوارد زیر از مکانیسیمهای فلورایسد در جلوگیری از پوسیدگی دنیدان هستند، به غیسر از: (علومیایه رئران بزشکی - قطبی)

🗺 تحریک سننز پروتئین مینا

🖼 کاهش اتحلال بلورهای مینا

🔯 افزایش میترالیزاسیون

🖾 مهار رشد باکتریها

جدول ويتامينها

عوارض ناشی از کمبود	واكتس هاي غريوطه	شکل رایج نوانزیمی	نام ويتأمين
بیماری بریبری سندرم ورنیکه کورساکوف	۱. دکربوکسیالاسیون اکسیداتیو پیروات به وسیلهی آنزیم پیروات دهیدروژناز (مربوط به گلیکولیز) ۲. شرکت در کمپلکس آنزیمی آنزیم آلفاکتوگلوتارات دهیدروژناز (مربوط به سیکل کربس) ۳. کوآنزیم آنزیم ترانس کتولاز در مسیر پنتوز فسفات	TPP (تيامين پيروفسفات)	B1 (تیامین) (دارای حلقهی تیازول)

۵	F	٣	سؤال
الف	الف	ب	پىخ



عوارس ناسی ار تعبود	واكنس هاي خروط	سکل رائج گوالزیس	نام ويتامين
Cheilosis (شقاق گوشهی لب) فتوفوبی التهاب دهان و زبان	شرکت در هر واکنش آنزیمیای که کمپلکس FAD/FADH2 در آن دخیل است (مثل آنزیم سوکسیناتدهیدروژناز در سیکل کربس)	وروپین FMN (فلاوین مونونوکلئوتید) و (FAD) فلاوین آدنین دینوکلئوتید اتصال کوالان کوالان	B2 (ريبوفلاوين)
بیماری پلاگر اولیه درماتیت دمانس	۱. شرکت در واکنش آنزیمهای دهیدروژناز: -واکنشهای آنزیمیای که کمپلکسهای NAD+/NADH در آن دخیل است (مثل آنزیمهای پیروات دهیدروژناز و لاکتات دهیدروژناز در متابولیسم هوازی و بی هوازی پیروات و یا آنزیمهای دهیدروژناز موجود در سیکل گلیکولیز و کربس) -واکنشهای آنزیمهای که کمپلکس NADP+/NADPH در آن دخیل است (مثل آنزیمهای دهیدروژناز موجود در مسیر پنتوزفسفات) ۲. شرکت در ADP ریبوزیلاسیون پروتئینها و نوکلئوپروتئینهای موثر در ترمیم DNA	الاريم به الريم +NAD الالال الالال الالال الالال الالال الالوالال الالوالال الالوالال الالوالال الله الزيم به أنزيم	B3 (نیاسین)
	جزئی از ساختمان پروتئین حامل آسیل یا Acyl Carrier Protein) ACP) (دارای نقش انتقال گروه آسیل در بیوسنتز اسید چرب)	CoA (کوآنزیم A	B: (پانتوتنیک اسید)
یک ریسک فاکتور در ایجاد سرطانهای وابسته به هورمونهای تیروئیدی	۱. شرکت در واکنشهای ترانس آمیناسیون آمینواسیدها (به وسیلهی آنزیم ترانس آمیناز) ۲. کوفاکتور آنزیم گلیکوژن فسفریلاز در مسیر گلیکوژنولیز ۳. شرکت در دکربوکسیلاسیون آمینواسیدها ۴. بیوسنتز حلقهی هم هموگلوبین	پيريدوكسال فسفات	B6 (پیریدوکسین)
	شرکت در واکنشهای کربوکسیلاسیون مثل: اضافه کردن یک کربن به استیل کوآ و تولید مالونیل کوآ توسط آنزیم استیل کوآ کربوکسیلاز (فرایند بیوسنتز اسید چرب) اضافه کردن کربن یه پروپیونیل کوآ توسط پروپیونیل کوآ کربوکسیلاز و تولید متیل مالونیل کوآ (در اکسیداسیون اسیدهای چرب فرد کربن)		B8 یا H (بیوتین)



عوارض فانس از كمبود	واكنيس هاي مروبات	سنگل را ایج گوانویس	فام ويتنامين
آنمی مگالوبلاستیک هموسیستینوری نقص لولهی عصبی جنین نوروپاتی محیطی	۱. انتقال واحدهای تک کربنه ۲. در ساخت و تبدیل نوکلئوتیدها ۳. تنظیم Rate تولید گلبول قرمز ۴. تبدیل هموسیستثین به متیونین ۵. تبدیل سرین به گلیسین	تتراهیدروفولات (THF)	B9 (فولیک اسید)
متیل مالونیک اسیدوری (متیل مالونوری) هموسیستینوری آنمی مگالوبلاستیک	۱. تبدیل متیل مالونیل کوآ به سوکسینیل کوآ توسط متیل مالونیل کوآ موتاز (در اکسیداسیون اسیدهای چرب فرد کربن). ۲. تبدیل هموسیستئین به متیونین (توسط آنزیم متیونین سنتاز) ۳. تنظیم Rate تولید گلبول قرمز	متيل كوبالامين	B12 (كوبالامين)
شب کوری	۱. به شکل رتینال (all ترانس رتینال و ۱۱سیس رتینال): شرکت در ساختمان ردوپسین و موئر در بینایی در نور کم ۲. به شکل رتینوئیک اسید: شرکت در تنظیم بیان ژنها و ساخت گلیکوپروتئینهایی خاص (که نقش آنها در رشد و تمایز و تکثیر سلولی است) ۳. به شکل رتینول: موثر در تولید مثل		A
بیماری اسکوروی -ناشی از نقص سنتز کلاژن- (دارای علائمی مثل خون ریزی لثه، شکنندگی مویرگهای خونی، ضعف استخوان و غضروف)	۱. تبدیل فنیل آلانین به تیروزین (کوآنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز) ۲. هیدروکسیلاسیون لیزین و پرولین و تبدیل آنها به هیدروکسی لیزین و هیدروکسی پرولین (مورد نیاز رای سنتز کلاژن) ۳. شرکت در عمل آنزیمی دوپامین بتا هیدروکسیلاز همراه مس در تبدیل دوپامین به کاته کولامینهای اپینفرین و نوراپینفرین ۴. شرکت در تغییرات پس ترجمهای پروتئینها		C (آسکوربیک اسید)
در کودکان راشیتیسم در بزرگسالان استئومالاسی	-جذب کلسیم و فسفات از روده -حفظ کلسیم در کلیه و دفع کلیوی فسفات	به شکل هورمون عمل می کند. فرم فعال آن ۱و۲۵ دی هیدروکسی کوله کلسیفرول (۱و۲۵ دی هیدروکسی ویتامین (D3) یا کلسی تریول است.	D
آنمی همولیتیک در نوزادان	مهم ترین آنتی اکسیدان بدن (در غشای RBCها به فراوانی وجود دارد و باعث حفظ غشای RBC از پراکسیداسیون اسیدهای چرب غشا می شود)		E (توکوفرول)

بيوشيمن

عوارض ناشی از کمبود	واكنشهاي مربوطه	شکل وابع توانویس	ناب ويتابين
اختلال در انعقاد خون و خونریزی	۱. شرکت در تغییرات پس ترجمهی پروتئینها ۲. گاما کربوکسیلاسون ریشههای گلوتامیک اسید موجود در فاکتورهای انعقادی و پروتئین استئوکلسین	K1 (فیلوکینون) K2 (متاکینون)	к

جدول مواد معدني معروف

نقش	بیماری مربوط	انتقال دهنده	مأده معدني
به همراه ویتامین C: موثر در عمل آنزیمی لیزین هیدروکسیلاز (سنتز کلاژن)	ویلسون (کاهش انتقال دهنده) منکه (اختلال متابولیسم مس)	أپوسرولوپلاسمين	مس
به همراه ویتامین C: سنتز کلاژن	آنمی	ترانسفرين	آهن
به همراه ویتامین E,A: آنتی اکسیدان	-	-	سلنيوم

لكات پرتكرار

ا- رتینوئیک اسیر (فرمی از ویتامین ۸) ⑤ تنظیم بیان ژن∞ا ۲- ساخت ویتامین D ᠬ

• الفا- هيدروكسيلاز 🕤 ميتوكندري كليه 🕤 كلسي فرول به كلسي تريول تبديل مي شود.

• ۲۵- هیدروکسیلاز 🕤 موجب سنتز فرم فعال ویتامین D در کبد و کلیه

• شكل نوايي ويتامين 🕤 ۱٬۲۵ ري هيدروكسي كوله كلسي فرول

• ۲۵- هيدروكسي كوله كلسي فرول 🕤 عمده ترين شكل موجود در گردش فون

٣- توكوفرول 🖒 مهمترين ويتامين معلول در چربي با فاصيت آنتي اكسيداني

۴- کمبور ویتامین E که همولیز

۵- کاما کربوکسیلاسیون 🔁 نیاز به ویتامین K (متاکینون)

۶- تیامین پیروفسفات TPP رر دکربوکسیلاسیون اکسیراتیو و کوآنزیم ترانسکتولاز نقش دارد.

۷- کمبود 🕏 افتلال متابولیسم کربوهیدرات ها ۱ بیماری بریبری

A- نياسين آس B3

• مصرف زردهی تفهمرغ 🔁 سبب کاهش نیاسین می شود

• كمبور 🕏 سندروم بلاكر / باعث افتلال در لاكتات رهيروژناز، كليسيريل الدئيد فسفات رهيدروژناز و پيروات

دهیدروژناز (کلا آنزیمهای دهیدروژناز)

NADPH أفرم كوآنزيمي B3 هستش.

• تريپتوفان در سنتزش دفيل است.

۹- بيرروكسين (B6)

• پیروروکسال فسفات (PLP) از آن مشتق می شور

• در بیوسنتز طقه هم نقش دارد

• كوفاكتور آنزيم كليكوژن فسفريلاز

• کمبور آن می تواند باعث ایبار سرطانهای وابسته به هورمون استروئیدی شور

• برای تبدیل اکزالواستات به آسپارتات لازم است

• مِزب رودهای آهن را افزایش میدهد

• پیردوکسال فسفات (در انتقال کروه آمین نقش دارد)

۱۰- اسیر فولیک (B9) آسا

• فرم کوآنزیمی آن ناقل واهرهای تک کربنه است

• در سافت نوكلنوتيد نقش دارد

[6]

نكات يرتكرار

• کعبود 🦈 آنمی مگالوبلاستیک همراه با لوروپاتی و نقص لولهی عصبی در چنین

• فرم فعال آن باعث تبديل يوراسيل به تيمين ميشود

• مئوتروکسات 🥤 راروی ضد سرطان 🕤 اغتلال در متابولیسم فولیکاسید و معار تتراهیدروفولات ردوکتاز (از سنتز توکلئوتید TMP جلوگیری مرکند)

• فولیک اسید به همراه B6 در تبدیل سرین به گلیسین نقش دارد

اا- كوبالامين (B12) الم

• كمبور المحكم فونى مكالوبلاستيك

• فاکتور رافلی برای جزب رورهای به این ویتامین نیاز دارد

• تبريل فنيل الانين به نيروزين

• برای ارزیابی کمبور B12 اندازه گیری اسید متیل مالونیک موم است

• در سافتارش کبالت وجود داره

۱۲- اسیر بانتوتنیک در ساختمان کوآنزیم A نقش دارد.

۱۳- پیوتین ای نقش در واکنشهای کربوکسیلاسیون ا کوآنزیم استیل کوآ کربوکسیلاز ویتامین C - تبریل پرولین به هیدروکسی پرولین در سنتز کلاژن ۲- کوآنزیم هیدروکسیلازها)

موار م*عرنی:* مس س

• به همراه ویتامین C رر سنتز نورایی نفرین و اپی نفرین دفالت می كند.

• كمبور آن سبب المتلال در سنتز كلاژن مىشور.

• افتلال در سنتز کلاژن (آنزیم لیزیل اکسیداز)

۲- بیماری ویلسون ا

• کاهش سرولوپلاسمین (فِرْد کلوبولینهای ۲۰٪) فون / نقش سرولوپلاسمین در تبدیل فرو/ ناشی از افتلال در منابولیسم مس.

۳- فریتین (۵ نقش آهن زفیرهای / کاهش در کم فولی فقر آهن ۲- کوفاکتور کربنیک انهیرراز (۲ +Zn2







علومپايهپزشكىودندانپزشكى



مقطع فيزيوپاتولوژي



مقطع استاجری و آزمون پرهانترنی



آزمون رزيدنتي



آزمون لیسانس به پزشکی



